# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 023 569

#### 12

### **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

Anmeldenummer: 80103870.8

Anmeldetag: 28.06.80

(f) Int. Cl.3: C 07 D 295/14, C 07 C 103/84, C07 C 101/48, C07 D 211/14,

C 07 D 217/04, C 07 D 223/16. C 07 D 265/28, C 07 D 279/12.

C 07 D 401/04, C 07 D 491/113,

A 61 K 31/00

Priorität: 13.07.79 DE 2928352

07.12.79 DE 2949259 30.04.80 DE 3016651 30.04.80 DE 3016650

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.02.81 Patentblatt 81/6

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

Anmelder: Dr. Kerl Thomae GmbH, Postfach 720, D-7950 Biberach (Riss) (DE)

Erfinder: Griss, Gerhart, Dr. Dipl.-Chem., Schopperweg 1, D-7950 Biberach 1 (DE) Erfinder: Sauter, Robert, Dr. Dipl.-Chem., Albert-Schweizer Weg 9, D-7958 Laupheim (DE) Erfinder: Grell, Wolfgang, Dr. Dipl.-Chem., Amriswilstrasse 7, D-7950 Biberach 1 (DE) Erfinder: Hurnaus, Rudotf, Dr. Dipl.-Chem., Silcherstrasse 19, D-7950 Biberach 1 (DE) Erfinder: Rupprecht, Eckhard, Dr. Dipi.-Biologe, Riedbachstrasse 15, D-7960 Aulendorf-Tannhausen (DE) Erfinder: Kaubisch, Nikolaus, Dr. Dipl.-Chem., Dinglingerstrasse 45, D-7950 Biberach 1 (DE) Erfinder: Kähling, Joachim, Dr., Haydnweg 8, D-7950 Biberach 1 (DE) Erfinder: Elsele, Bernhard, Dr., Beethovenstrasse 12,

D-7950 Biberach 1 (DE) Erfinder: Piper, Helmut, Dr. Dipl.-Chem., Kapellenweg 5,

D-7950 Biberach 1 (DE)

Erfinder: Noll, Klaus, Dr. Dipl.-Chem., Im Schönblick 3, D-7951 Warthausen 1 (DE)

#### Neue Carbonsäurederivate, deren Herstellung und sie enthaltende Arznelmittel.

Neue Carbonsaure-Derivate der allgemeinen Formel

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 

und neue 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel

$$R_s$$
  $R_6$  , (Ia)

worin R, R, bis R4, X, Y und Z die in Patentanspruch 1 sowie R<sub>5</sub>-R<sub>7</sub> und W die in Patentanspruch 14 angegebene Bedeutung haben, und deren Säureadditionssalze, welche eine Wirkung auf den Stoffwechsel aufweisen. Außerdem stellen die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel la sowie die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

Z ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Aminooder Cyanogruppe bedeutet, wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der übrigen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar, welche insbesondere blutzuckersenkende Eigenschaften besitzen.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln I und la können nach für analoge Verbindungen üblichen Verfahren hergestellt werden.

Dr. Karl Thomae GmbH Case 5/748 -Dr.Fl./Kp. Auslandstext

5

## BEZEICHNUNG GEÄNDERTI siehe Titelseite

Neue Carbonsäure-Derivate, deren Herstellung und deren Verwendung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue Carbonsäure-Derivate der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
R & R_4 \\
\hline
R_1 & R_2 \\
\hline
R_3 & R_3
\end{array}$$

deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe 10 darstellt oder enthält, und Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die neuen Carbonsäure-Derivate enthaltende Arzneimittel.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die neuen 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel

$$R_5 \longrightarrow N \longrightarrow R_6$$
 ,(Ia)

deren Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, und Verfahren zu 5 ihrer Herstellung sowie die Verwendung der neuen 2-Amino-benzoesäure-Derivate als Arzneimittel und/oder als Zwischenprodukte zur Herstellung der neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formeln I und Ia weisen wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, nämlich eine Wir10 kung auf den Stoffwechsel. So besitzen die Verbindungen der allgemeinen Formel I insbesondere eine blutzuckersenkende und/oder lipidsenkende Wirkung und die Verbindungen der allgemeinen Formel Ia eine lipidsenkende Wirkung.

In den obigen allgemeinen Formeln I und Ia bedeutet

- 15 R ein Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatom oder eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Iminoring,
- R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyloder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,
  eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit
  1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Nitro-, Amino-,
  Cyano- oder Carboxygruppe, eine Alkanoylamino-, Alkoxycarbonyl- oder Dialkylamidosulfonylgruppe, wobei der Alkylteil
  jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann,

R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, Alkenylgruppen mit
3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7
Kohlenstoffatomen, durch eine Phenylgruppe substituierte
Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Phenyl- oder
Adamantylgruppen oder

10

15

20

25

30

R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring, der durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Phenyl-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann und/oder eine Methylengruppe der vorstehend erwähnten Alkyleniminoringe durch eine Iminogruppe, welche durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Benzyl-, Pyridyl- oder Furoylgruppe substituiert sein kann, durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfoxid- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann, eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Azabicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine in 3- und 5-Stellung durch insgesamt 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine 1,4-Dioxa-8-azaspiro-alkylgruppe mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Trimethylenimino-, Pyrrolyl-, Tetrahydro-pyridino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-, Nonamethylenimino-, Decamethylenimino-, Undecamethylenimino- oder Dodecamethyleniminogruppe,

R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen,

X ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe,

- Y ein Sauerstoffatom, eine Iminogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe,
- Z ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Amino-, Cyano-, Formyl-, Hydroxymethyl- oder Hydroxycarbonyläthylengruppe, eine gegebenenfalls veresterte Carboxygruppe, eine gegebenenfalls durch 2 oder 3 Alkoxygruppen, durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Athylendioxygruppe substituierte Methylgruppe, wobei die Alkoxygruppe jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Acetylgruppe, eine durch eine oder zwei Alkoxycarbonylgruppen mit insgesamt je 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder durch zwei Carboxygruppen substituierte Äthyl- oder Äthylengruppe, eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkyl-piperazinocarbonylgruppe, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, oder auch eine durch eine Carboxygruppe substituierte Äthylgruppe, wenn die Reste R, und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine der eingangs erwähnten cyclischen Iminoreste bedeuten,
- R<sub>5</sub> ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Amino-, Cyano- oder Hydroxygruppe, eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen,
- R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, in der der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine N-Alkyl-phenylamino- oder N-Alkyl-benzylaminogruppe, wobei der Alkyl-

teil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen im Iminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Phenylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine durch zwei, drei oder vier Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Pyridyl-, Benzyl- oder Furoylgrupppe substituierte Piperazinogruppe, eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Aza-bicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro-alkangruppe mit insgesamt 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Pyrrolidino- oder Tetrahydro-pyridinogruppe und

20

15

5

10

W eine Carboxy-, Aminocarbonyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen.

Für die bei der Definition der Reste R, R, bis R, W, Y und Z eingangs erwähnten Bedeutungen kommen also

25 für R die Bedeutung des Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatoms, der Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexamethyleniminogruppe,

für R<sub>1</sub> die des Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatoms, die der Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Pentyl-, Isopentyl-, Hexyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Äthoxy-, Propoxy-, Isopropoxy-, Butoxy-, Isobutoxy-, tert.Butoxy-, Pentyloxy-, Isopentyloxy-, Neopentyloxy-, tert.Pentyloxy-, Hexyloxy-, Benzyloxy-, 1-Phenyläthoxy-, 2-Phenyläthoxy-, 1-Phenylpropoxy-, 2-Phenylpropoxy-, Nitro-, Cyano-, Amino-, Formylamino-,

Acetamido-, Propionylamino-, Carboxy-, Methoxycarbonyl-, Äthoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Dimethylamidosulfonyl-, Diäthylamidosulfonyl-, Dipropyl-amidosulfonyl-, Äthyl-methylamidosulfonyl-, Methyl-propyl-amidosulfonyl- oder Äthyl-propylamidosulfonylgruppe,

10

5

15

20

25

30

für R, und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom die der Dimethylamino-, Diäthylamino-, Dipropylamino-, Diisopropylamino-, Dibutylamino-, Diisobutylamino-, Dipentylamino-, Dihexylamino-, Diheptylamino-, N-Methyl-athylamino-, N-Methyl-propylamino-, N-Isopropyl-propylamino-, N-Isobutyl-propylamino-, N-Methyl-isopropylamino-, N-Methyl-butylamino-, N-Athyl-butylamino-, N-Athyl-isopropylamino-, N-Athyl-pentylamino-, N-Propyl-butylamino-, N-Propyl-heptylamino-, Dicyclohexylamino-, N-Methyl-cyclohexylamino-, N-Athyl-cyclohexylamino-, N-Propyl-cyclohexylamino-, N-Isobutyl-cyclohexylamino-, Dibenzylamino-, N-Methyl-benzylamino-, N-Athyl-benzylamino-, N-Propylbenzylamino-, N-Isopropyl-benzylamino-, N-Butyl-benzylamino-, N-Heptyl-benzylamino-, N-Methyl-phenyläthylamino-, N-Methyl-phenylpropylamino-, N-Äthyl-phenyläthylamino-, N-Propyl-phenyläthylamino-, N-Butyl-phenylpropylamino-, Diallylamino-, Dibutenylamino-, Dipentenylamino-, Diheptenylamino-, N-Methyl-adamantylamino-, N-Athyl-adamantylamino-, N-Propyl-adamantylamino-, Trimethylenimino-, Pyrrolidino-, Piperidino-, Hexamethylenimino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-, Nonamethylenimino-, Decamethylenimino-, Undecamethylenimino-, Dodecamethylenimino-, Methyl-pyrrolidino-, Dimethylpyrrolidino-, 3,6-Tetrahydro-pyridino-, Methyl-piperidino-, Dimethylpiperidino-, Trimethyl-piperidino-, Tetramethyl-piperidino-, Äthyl-piperidino-, Diäthyl-piperidino-, Methyläthyl-piperidino-, Propyl-piperidino-, Dipropyl-piperidino-, Methyl-propyl-piperidino-, Isopropyl-piperidino-, Athyl-propyl-piperidino-, Butyl-piperidino-, Isobutylpiperidino-, tert.Butyl-piperidino-, cis-3,5-Dimethylpiperidino-, trans-3,5-Dimethyl-piperidino-, cis-3,5-Di-

טכ

5

10

15

20

25

äthyl-piperidino-, trans-3,5-Dipropyl-piperidino-, Hydroxy-pyrrolidino-, Hydroxy-piperidino-, Methoxy-pyrrolidino-, Methoxy-piperidino-, Athoxy-piperidino-, Propoxy-piperidino-, Isopropoxy-piperidino-, Phenyl-piperidino-, Hydroxycarbonyl-pyrrolidino-, Hydroxycarbonylpiperidino-, Methoxycarbonyl-piperidino-, Xthoxycarbonylpiperidino-, Propoxycarbonyl-piperidino-, Isopropoxycarbonyl-piperidino-, 3,3,5,5-Tetramethyl-piperidino-, 3,3, 5,5-Tetraëthyl-piperidino-, 3,3,5,5-Tetrapropyl-piperidino-, Pyrrolidon-1-yl-, Piperidon-1-yl-, Hexahydroazepinon-1-yl-, Morpholino-, Methyl-morpholino-, Dimethylmorpholino-, Propyl-morpholino-, Thiomorpholino-, Methylthiomorpholino-, Dimethyl-thiomorpholino-, 1-Oxidothiomorpholino-, Dimethyl-1-oxidothiomorpholino-, 1,1-Dioxidothiomorpholino-, Dimethyl-1,1-dioxidothiomorpholino-, Piperazino-, N-Methyl-piperazino-, N-Xthyl-piperazino-, N-Propyl-piperazino-, N-Isopropyl-piperazino-, N-Phenylpiperazino-, N-Chlorphenyl-piperazino-, N-Bromphenylpiperazino-, N-Pyridyl-piperazino-, N-Methoxycarbonylpiperazino-, N-Athoxy-carbonyl-piperazino-, N-Propoxycarbonyl-piperazino-, N-Furoyl-piperazino-, Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydroisochinolin-2-yl-, Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3-benzazepin-3-yl-, Octahydro-isoindol-2-yl-, 3-Aza-bicyclo-nonan-3-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/ $\overline{4}$ ,57decan-8-yl- oder 1,4-Dioxa-8-aza-spiro $\sqrt{4}$ ,6 $\sqrt{9}$ undecan-8-yl-gruppe,

für R<sub>4</sub> die des Wasserstoffatoms, der Methyl-, Äthyl-, Propyloder Isopropylgruppe,

- für Y die des Sauerstoffatoms, die der Imino-, Methylen-, Me-30 thyl-methylen-, Athyl-methylen-, Propyl-methylen-, Dimethyl-methylen-, Diäthyl-methylen- oder Methyl-propylmethylen-gruppe und
  - für Z die Bedeutung des Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatoms, die der Nitro-, Amino-, Cyano-, Formyl-, Hydroxymethyl-,

Carboxy-, Methoxycarbonyl-, Athoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, Isobutoxycarbonyl-, tert.Butoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Heptoxycarbonyl-, Allyloxycarbonyl-, Phenoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Phenyläthoxycarbonyl-, Cyclopropoxycarbonyl-, Cyclopentoxycarbonyl-, Cyclohexyloxycarbonyl-, Cycloheptoxycarbonyl-, Methyl-, Dimethoxymethyl-, Diäthoxymethyl-, Triäthoxymethyl-, Dipropoxymethyl-, Tripropoxymethyl-, Hydroxycarbonylmethyl-, Methoxycarbonylmethyl-, Athoxycarbonylmethyl-, Propoxycarbonylmethyl-, 1,3-Dioxolan-2-yl-, Acetyl-, Hydroxycarbonylacetyl-, Methoxycarbonylacetyl-, Athoxycarbonylacetyl-, Isopropoxycarbonylacetyl-, 2-Hydroxycarbonyläthylen-, 2-Methoxycarbonyläthylen-, 2-Athoxycarbonyläthylen-, 2-Hydroxycarbonyläthyl-, 2-Methoxycarbonyl-äthyl-, 2-Athoxycarbonyl-athyl-, 2-Isopropoxycarbonyl-athyl-, 2,2-Bishydroxycarbonyl-äthyl-, 2,2-Bis-äthoxycarbonyl-äthyl-, Aminocarbonyl-, Methylaminocarbonyl-, Athylaminocarbonyl-Isopropylaminocarbonyl-, Butylaminocarbonyl-, Pentylaminocarbonyl-, Hexylaminocarbonyl-, Heptylaminocarbonyl-Allylaminocarbonyl-, Diallylaminocarbonyl-, Dimethylaminocarbonyl-, Diäthylaminocarbonyl-, Dipropylaminocarbonyl-, Dihexylaminocarbonyl-, N-Methyläthylaminocarbonyl-, Cyclopropylaminocarbonyl-, Cyclopentylaminocarbonyl-, Cyclohexylaminocarbonyl-, Cycloheptylaminocarbonyl-Dicyclohexylaminocarbonyl-, N-Methylcyclohexylaminocarbonyl-, N-Athyl-cyclohexylaminocarbonyl-, N-Propyl-cyclohexylaminocarbonyl-, N-Pentyl-cyclohexylaminocarbonyl-, Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl-, N-Methyl-piperazinocarbonyl-, N-Athylpiperazinocarbonyl- oder N-Propyl-piperazinocarbonylgruppe,

30

5

10

15

20

25

für R<sub>5</sub> die Bedeutung des Fluor-, Chlor- oder Bromatoms, der Amino-, Cyano-, Hydroxy-, Methoxy-, Äthoxy-, Propoxy-, Isopropoxy-, Butoxy-, Isobutoxy-, tert.Butoxy-, Pentoxy-, Hexoxy-, Benzyloxy-, 1-Phenyläthoxy-, 2-Phenyläthoxy-, 1-Phenyl-propoxy- oder 3-Phenyl-propoxygruppe,

5 10 15

für R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem Stickstoffatom die Bedeutung der N-Methyl-phenylamino-, N-Xthyl-phenylamino-, N-Isopropylphenylamino-, N-Methyl-benzylamino-, N-Athyl-benzylamino-N-Propyl-benzylamino-, N-Athyl-cyclohexylamino-, N-Propyl-cyclohexylamino-, N-Isopropyl-cyclohexylamino-, N-Butyl-cyclohexylamino-, Pyrrolidino-, Hexamethylenimino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-, Nonamethylenimino-, Decamethylenimino-, Undecamethylenimino-, Dodecamethylenimino-, Methyl-piperidino-, Äthyl-piperidino-, Propyl-piperidino-, Isopropyl-piperidino-, Butyl-piperidino-, Isobutyl-piperidino-, tert.-Butyl-piperidino-, Methoxy-piperidino-, Xthoxy-piperidino-, Propoxy-piperidino-, Isopropoxy-piperidino-, Methoxycarbonyl-piperidino-, Athoxycarbonyl-piperidino-, Propoxycarbonyl-piperi dino-, Isopropoxycarbonyl-piperidino-, Dimethyl-piperidino-, Trimethyl-piperidino-, Tetramethyl-piperidino-, Diäthyl-piperidino-, Dipropyl-piperidino-, Tetraäthylpiperidino-, Methyl-äthyl-piperidino-, Athyl-propyl-piperidino-, Morpholino-, Methyl-morpholino-, Äthyl-morpholino-, Propylmorpholino-, Dimethyl-morpholino-, Diäthylmorpholino-, Thiomorpholino-, Methyl-thiomorpholino-, Propyl-thiomorpholino-, Dimethyl-thiomorpholino-, N-Methyl-piperazino-, N-Athyl-piperazino-, N-Propyl-piperazino-, N-Methoxycarbonyl-piperazino-, N-Xthoxycarbonylpiperazino-, N-Isopropoxycarbonyl-piperazino-, N-Phenylpiperazino-, N-Fluorphenyl-piperazino-, N-Chlorphenylpiperazino-, N-Bromphenyl-piperazino-, N-Pyridyl-piperazino-, N-Benzyl-piperazino-, N-Furoyl-piperazino-, Octahydro-isoindol-2-yl-, Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl-, Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3-benzazepin-3yl-, 3-Aza-bicyclo-nonan-3-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro- $\sqrt{4}$ ,  $\sqrt{5}$  decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro $\sqrt{4}$ ,  $\sqrt{6}$  undecan-8yl- oder Tetrahydro-pyridinogruppe und

30

20

für W die Carboxy-, Aminocarbonyl-, Methoxycarbonyl-, Äthoxy-carbonyl-, Propoxycarbonyl- oder Cyangruppe in Betracht.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formeln I und Ia sind jedoch diejenigen, in denen

5 R ein Wasserstoffatom,

RT ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Alkylgruppe mit 1
bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Cyano-, Carboxy-, Nitro-, Amino-, Acetamido-, Dimethylaminosulfonyl- oder
Benzyloxygruppe,

R<sub>2</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Benzyl-, Adamantyl- oder Allylgruppe,

R<sub>3</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine Allylgruppe oder

R, und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen im Iminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung je durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen disubstituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung je durch zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen tetrasubstituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Morpholino-, Thiomorpholino-, 1-Oxido-thiomorpholinooder 1,1-Dioxido-thiomorpholino-gruppe, eine gegebenenfalls in 4-Stellung durch eine Methyl-, Benzyl-, Phenyl-, Chlorphenyl-, Pyridyl-, Furoyl- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperazino-

10

25

20

gruppe, eine Pyrrolyl-, Piperidon-(2)-yl-(1)-, 1,2,3,6-Tetra-hydropyridino-, 1,4-Diazo-8-aza-spiro 4,5 decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro 4,6 undecan-8-yl-, Octahydro-isoindol-2-yl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,3,4,5,6,7,8-Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3-benzazepin-3-yl- oder 3-Aza-bicyclo-nonan-3-yl-gruppe,

- R ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,
- X eine CH-Gruppe oder ein Stickstoffatom,

5

15

- 10 Y eine Methylen-, Methyl-methylen- oder Dimethylmethylengruppe, eine NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom und
  - eine Carboxy-, Cyano-, Formyl- oder Hydroxymethylgruppe, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 7 Kohlenstoff- atomen, eine Cyclohexyloxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Diäthoxymethyl-, Hydroxycarbonylmethyl-, Bis-2,2-äthoxycarbonyl-äthyl-, 2-Hydroxy-carbonyl-äthylen- oder 2-Äthoxycarbonyl-äthylgruppe, eine gegebenenfalls durch eine Hydroxycarbonyl-äthylgruppe, eine gegebenenfalls durch eine Hydroxycarbonyl- oder Äthoxycarbonylgruppe substituierte Acetylgruppe oder auch eine 2-Hydroxycarbonyl-äthylgruppe, wenn die Reste R2 und R3 zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine der eingangs erwähnten cyclischen Iminoreste darstellen,
  - R<sub>5</sub> ein Chlor- oder Bromatom, eine Hydroxy-, Amino-, Cyano- oder Benzyloxygruppe oder eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlen-stoffatomen,
  - R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, wobei der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine unverzeigte Alkyleniminogruppe mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen im Iminoring, eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Methoxy- oder Athoxy-

carbonylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine in 3und 5-Stellung durch je eine Methyl- oder Äthylgruppe disubstituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung durch Methylgruppen tetrasubstituierte Piperidinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Methyl-, Benzyl-, Phenyl-, Chlorphenyl-, Pyridyl-(2)-, Athoxycarbonyl- oder Furoyl-(2)gruppe substituierte Piperazinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine Pyrrolidino-, Tetrahydro-pyridino-, N-Methyl-phenylamino-, N-Methyl-benzylamino-1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro-/4,6/undecan-8-yl-, 3-Aza-bicyclo-nonan-3-yl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3-benzazepin-3-yl-, 1,2, 3,4-Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,3,4,5,6,7,8-Octahydroisochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl- oder Octahydro-isoindol-2-yl-Gruppe und

die Carboxy-, Aminocarbonyl-, Methoxycarbonyl- oder Cyangruppe bedeuten, und deren Salze, insbesondere jedoch diejenigen Verbindungen, in denen der Rest  $R_1$  bzw.  $R_5$  sich in Position 5 des Benzolringes befindet.

Besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formeln I und Ia sind jedoch diejenigen, in denen

R ein Wasserstoffatom,

10

15

- R<sub>1</sub> in 5-Position ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, 25 eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Carboxy-, Cyano- oder Nitrogruppe,
- R2 und R3 zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N,N-Dialkylamino- oder N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, eine Pyrrolidino-, Piperidino-, Hexamethylenimino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino- oder Nonamethyleniminogruppe, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, durch eine

Methoxy- oder Phenylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine oder zwei Methyl- oder Äthylgruppen substituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls in 2- und 6-Stellung je durch eine Methyl- gruppe substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,6/undecan-yl-, Octahydro-isoindol-2-yl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,3,4,5,6,7,8-Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,4,5-Tetra-hydro-3H-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3H-3-benzazepin-3-yl-, 3-Aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl- oder N-Methyl-adamantyl-(1)-amino-Gruppe,

- $R_A$  ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,
- X die CH-Gruppe,

25

- 15 Y eine Methylen-, Methyl-methylen-, Dimethyl-methylen- oder NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom,
  - Z eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Carboxy-, Formyl- oder Hydroxymethylgruppe,
- $R_5$  in 5-Position eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-20 atomen, ein Chlor- oder Bromatom,
  - R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 6 bis 8 Kohlenstoffatomen im Iminoring, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro 4,5/-decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro 4,6/undecan-8-yl-, Decahydro-3H-3-benzazepin-3-yl- oder 4-Methoxy-piperidinogruppe und
  - W die Carboxygruppe bedeuten, und deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z oder W eine Carboxygruppe darstellt.

Erfindungsgemäß erhält man die neuen Verbindungen nach folgenden Verfahren:

- Herstellung der 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel Ia:
  - a) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der  $R_5$  eine Aminogruppe darstellt:

Reduktion einer Nitroverbindung der allgemeinen Formel

$$0_2N$$
 $R_6$ 
 $R_7$ 

in der

R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und W wie eingangs definiert sind.

10

5

Die Reduktion wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Äthanol, Wasser, Wasser/Äthanol, Dioxan, Methanol/Dioxan, Essigester, Dimethylformamid oder Dioxan/Dimethylformamid mit katalytisch angeregtem Wasserstoff, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators wie Palladium/Kohle, Platin oder Raney-Nickel bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 10 bar, mit Hydrazin in Gegenwart von Raney-Nickel, mit nascierendem Wasserstoff, z.B. mit Zink/Essigsäure, Zinn/Salzsäure oder Eisen/Salzsäure, oder mit einem Metallsalz, z.B. Zinn-(II)-chlorid/Salzsäure oder Eisen-(II)-sulfat/Schwefelsäure, bei Temperaturen zwischen O und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, durchgeführt.

20

25

15

b) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der  $R_5$  eine Hydroxygruppe, eine Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellt:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$H_2N \longrightarrow N \longrightarrow R_6 \qquad ,(Ia')$$

in der

5

10

15

20

25

R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und W wie eingangs definiert sind, mit einem Nitrit und anschließendes Erwärmen des so erhaltenen Diazonium-salzes gegebenenfalls in Gegenwart von Kupfer oder eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in der Weise durchgeführt, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel Ia' in einem geeigneten Lösungsmittel, z.B. in Wasser/Salzsäure, Methanol/Salzsäure oder Dioxan/Salzsäure, mit einem Nitrit, z.B. Natriumnitrit oder einem Ester der salpetrigen Säure, in ein Diazoniumsalz bei niederen Temperaturen, z.B. bei Temperaturen zwischen -10 und 5°C, übergeführt wird.

Das so erhaltene entsprechende Diazoniumsalz wird anschließend z.B. als Fluoroborat, als Hydrosulfat in Schwefelsäure, als Hydrochlorid in Gegenwart von Kupfer oder in Gegenwart eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes wie Kupfer-(I)-chlorid/Salzsäure, Kupfer-(I)-bromid/Bromwasserstoffsäure oder Trinatrium-kupfer-(I)-tetracyanid bei pH 7, durch Erwärmen, z.B. auf Temperaturen zwischen 15 und 90°C, in die entsprechende Verbindung übergeführt.

c) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>5</sub> eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt:

Alkylierung einer Hydroxyverbindung der allgemeinen Formel

HO 
$$R_6$$
 , (Ia")

in der

 $R_6$ ,  $R_7$  und W wie eingangs definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$D - R_5$$
, (III

in der

 $R_5$ ' eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkylgruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen und D eine nukleophile Austrittsgruppe oder zusammen mit dem benachbarten H-Atom des Restes  $R_5$ ' eine Diazogruppe bedeuten, und erforderlichenfalls anschließende Hydrolyse.

Als Austrittsgruppe kommt beispielsweise ein Chlor-, Bromoder Jodatom oder eine Sulfonyloxygruppe wie die Methansulfonyloxy-, p-Toluolsulfonyloxy- oder Methoxysulfonyloxygruppe in Betracht.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Äther, Tetrahydrofuran, Äthanol, Aceton, Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid gegebenenfalls in Gegenwart
einer Base wie Natriumkarbonat, Kaliumkarbonat, Bariumhydroxid, Natriumäthylat oder Kalium-tert.butylat mit einem
Alkylierungsmittel wie Diazomethan, Diazoäthan, Methyljodid, Äthyljodid, Isopropylbromid, Butylbromid, Dimethylsulfat, Diäthylsulfat oder p-Toluolsulfonsäuremethylester

5

10

15

bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 15 und 70°C, durchgeführt.

Bedeutet hierbei W eine Carboxygruppe, so wird diese bei der Alkylierung mit einem Diazoalkan oder bei der Alkylierung in Gegenwart einer starken Base gleichzeitig verestert. Der so erhaltene Ester wird anschließend gewünschtenfalls mittels Hydrolyse in Gegenwart einer Säure oder Base in die entsprechende Carbonsäure übergeführt.

Eine erfindungsgemäß erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel Ia, in der W eine Cyano-, Alkoxycarbonyl- oder Aminocarbonylgruppe darstellt, kann anschließend mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel Ia, in der W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt werden.

10

15

20

Die nachträgliche Hydrolyse wird vorzugsweise in einem mit Wasser mischbaren Lösungsmittel wie Methanol, Äthanol, Dioxan, Wasser/Äthanol oder Wasser/Tetrahydrofuran in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder Schwefelsäure oder einer Base wie Natrium- oder Kaliumhydroxid bei erhöhten Temperaturen, z.B. bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.

- 2. Herstellung der Carbonsäure-Derivate der allgemeinen Formel I:
  - a) Umsetzung einer Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel

in der

R,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$  und X wie eingangs definiert sind, oder deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestelltes reaktionsfähiges Derivat mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H_2N - Y - CH - Z$$
 (V)

in der

R<sub>4</sub>, Y und Z wie eingangs definiert sind, oder mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel V, wenn eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IV eingesetzt wird und wenn Z in einem N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel V keine Carboxy- oder Aminogruppe enthält.

Das Verfahren betrifft somit die Acylierung eines Amins der allgemeinen Formel V mit einer Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IV in Gegenwart eines die Säure aktivierenden oder eines wasserentziehenden Mittels oder mit deren funktionellen Derivaten oder die Umsetzung einer Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IV mit einem Amin der allgemeinen Formel V, in der Z keine Carboxy- oder Aminogruppe darstellt, in Gegenwart eines die Aminogruppe aktivierenden Mittels oder mit dessen reaktionsfähigen Derivaten.

Als gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellte funktionelle Derivate einer Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IV kommen beispielsweise deren Alkyl-, Aryl- oder Aralkylester oder -thioester wie der Methyl-, Äthyl-, Phenyl- oder Benzylester, deren Imidazolide, deren Säurehalo-

10

5

15

20

genide wie das Säurechlorid oder -bromid, deren Anhydride, deren gemischte Anhydride mit aliphatischen oder aromatischen Carbon-, Sulfen-, Sulfin- oder Sulfonsäuren oder Kohlensäureestern, z.B. der Essigsäure, Propionsäure, p-Toluolsulfonsäure oder der O-Äthyl-kohlensäure, deren O-Triphenylphosphonium-Komplexe, deren N-Acyloxyimide, deren Azide oder Nitrile oder die entsprechenden Amino-thiobenzoesäure-Derivate, und als gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellte reaktionsfähige Derivate eines Amins der allgemeinen Formel V, wenn Z keine Carboxy- oder Aminogruppe enthält, deren Phosphazoderivate in Betracht.

Als säureaktivierende und/oder wasserentziehende Mittel kommen beispielsweise ein Chlorameisensäureester wie Chlorameisensäureäthylester, Thionylchlorid, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Carbonyldiimidazol, N,N'-Thionyldiimidazol, Bortrifluoridätherat oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff in Betracht.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Ather, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol, Toluol oder Dimethylformamid, gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumkarbonat oder einer tertiären organischen Base wie Triäthylamin oder Pyridin, welche gleichzeitig als Lösungsmittel dienen kann, und gegebenenfalls in Gegenwart eines säureaktivierenden Mittels bei Temperaturen zwischen -25 und 250°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, durchgeführt. Hierbei braucht ein gegebenenfalls im Reaktionsgemisch entstandenes funktionelles Derivat einer Verbindung der allgemeinen Formel IV oder V nicht isoliert zu werden, ferner kann die Umsetzung auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden. Desweiteren kann während der Umsetzung entstehen-

20

15.

5

10

25

des Wasser durch azeotrope Destillation, z.B. durch Erhitzen mit Toluol am Wasserabscheider, oder durch Zugabe eines Trockenmittels wie Magnesiumsulfat oder Molekularsieb abgetrennt werden.

10

b) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der  $R_1$  mit Ausnahme der Hydroxy- und Aminogruppe wie eingangs definiert ist,

X eine CH-Gruppe und

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe darstellt:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_4$ 
 $R_4$ 

15

in der

R,  $R_4$  und Z wie eingangs und  $R_1$  und Y wie oben definiert sind und E ein Halogenatom darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

in der

 $R_2$  und  $R_3$  wie eingangs definiert sind.

Unter den bei der Definition des austauschbaren Restes E verwendeten Begriff "ein Halogenatom" ist insbesondere ein Chlor- oder Bromatom oder auch ein Fluoratom, wenn R<sub>1</sub> die Nitrogruppe darstellt, zu verstehen.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Wasser, Wasser/Methanol, Wasser/Äthanol, Wasser/Isopropanol, Dimethylformamid oder in einem Überschuß des eingesetzten Amins der allgemeinen Formel VII gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base, gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie Kupfer und gegebenenfalls in einem Druckgefäß bei Temperaturen zwischen 20 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, z.B. bei 100°C, durchgeführt. Die Umsetzung kann jedoch auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

c) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe und Y keine NH-Gruppe darstellt:

Oxidation einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{4} \\ CO - NH - Y - CH \end{bmatrix}$$

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

20 in der

25

10

15

R,  $R_1$  bis  $R_4$  und X wie eingangs definiert sind, Y mit Ausnahme der NH-Gruppe wie eingangs definiert ist und

A eine durch Oxidation in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe bedeutet.

Als eine derartige oxidierbare Gruppe kommt beispielsweise die Formylgruppe und deren Acetale, die Hydroxymethylgruppe und deren Äther, eine unsubstituierte oder substituierte Acylgruppe wie die Acetyl-, Chloracetyl-, Propionyl- oder Malonsäure-(1)-yl-gruppe oder eine Malonester-(1)-yl- in Betracht.

Die Umsetzung wird mit einem Oxidationsmittel in einem geeigneten Lösungsmittel wie Wasser, Eisessig, Pyridin oder
Tetrachlorkohlenstoff bei Temperaturen zwischen O und
100°C, zweckmäßigerweise jedoch bei Temperaturen zwischen
20 und 50°C, durchgeführt. Die Umsetzung wird jedoch vorzugsweise mit Silberoxid/Natronlauge, Mangandioxid/Aceton
oder Methylenchlorid, Wasserstoffperoxid/Natronlauge,
Brom oder Chlor/Natron- oder Kalilauge oder Chromtrioxid/
Pyridin durchgeführt.

d) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe darstellt:

Hydrolyse einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} \xrightarrow{R_{2}} CO - NH - Y - CH \xrightarrow{R_{4}} B , (IX)$$

in der

20 R, R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub>, X und Y wie eingangs definiert sind und B eine durch Hydrolyse in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe darstellt.

Als derartige hydrolysierbare Gruppen kommen beispielsweise die Nitrilgruppe, funktionelle Derivate der Carboxygruppe wie deren unsubstituierte oder substituierte Amide, Ester, Thioester, Orthoester, Iminoäther, Amidine oder Anhydride, eine Malonester-(1)-yl-gruppe, die Tetrazolylgruppe, eine gegebenenfalls substituierte 1,3-Oxazol-(2)-yl- oder Dihydro-1,3-oxazol-(2)-yl-gruppe in Betracht.

Die Hydrolyse wird zweckmäßigerweise entweder in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Trichloressigsäure oder in Gegenwart einer Base wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in einem geeigneten Lösungsmittel wie Äthanol, Wasser/Äthanol, Wasser/Isopropanol oder Wasser/Dioxan bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, z.B. bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.

Bedeutet in einer Verbindung der allgemeinen Formel IX, B die Cyangruppe, so wird die Umsetzung zweckmäßigerweise in Gegenwart von Äthanol/Chlorwasserstoff durchgeführt, hierbei bildet sich im Reaktionsgemisch der entsprechende Imino- und Orthoester bzw. nach Wasserzugabe der entsprechende Ester, welcher nach Zugabe von Wasser hydrolysiert wird.

e) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, R<sub>3</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Adamantylgruppe oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen Alky-

15

10

5

20

25

leniminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4
Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe oder eine
in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit
1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe
und Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte
Methylengruppe bedeuten:

Umsetzung einer gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1 \xrightarrow{R} CO - NH - Y - CH \xrightarrow{R_4} Z \qquad , (X)$$

$$R_1 \xrightarrow{R} R_3'$$

10 in der

15

20

5

R,  $R_1$ ,  $R_4$ , X und Z wie eingangs definiert sind,  $R_3$ ' ein Wasserstoffatom darstellt oder die für  $R_3$  vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_2' - G$$
 ,(XI)

in der

 $R_2$ ' die für  $R_2$  eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt oder zusammen mit dem Rest  $R_3$ ' der Formel XI eine geradkettige Alkylengruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe oder eine in 2- und 4-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe darstellt und

G eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe, z.B. ein Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine Methansulfonyloxy- oder p-Toluolsulfonyloxygruppe, bedeutet.

Als ein Alkylierungsmittel der Formel XI kommen somit beispielsweise die entsprechenden Halogenide oder Sulfate wie Methyljodid, Äthyljodid, Propylbromid, Benzylchlorid,

Benzylbromid, Dimethylsulfat oder Diäthylsulfat in Be-

tracht.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Aceton, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumcarbonat, Kaliumkarbonat oder Kalium-tert.butylat oder einer tertiären organischen Base wie Pyridin, bei Temperaturen zwischen O und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 75°C, durchgeführt. Setzt man eine Carbonsäure der allgemeinen Formel X ein, so kann diese je nach den verwendeten Reaktionsbedingungen, z.B. bei Temperaturen oberhalb Raumtemperatur und in Gegenwart eines Alkoholats als Base, gleichzeitig in den entsprechenden Ester übergeführt werden.

Die Methylierung kann auch in der Weise durchgeführt werden, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel X mit Formalin in Gegenwart eines Reduktionsmittels, z.B. Ameisensäure oder Wasserstoff in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators, z.B. Palladium oder Platin, gegebenenfalls in einem Lösungsmittel wie Ameisensäure oder Eisessig bei Temperaturen bis zur Siedetemperatur des Reaktionsgemisches umgesetzt wird.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel X kann auch im Reaktionsgemisch durch Umsetzung eines entsprechend substituierten Isatosäureanhydrids mit einem entsprechenden Amin der allgemeinen Formel V hergestellt werden.

10

15

20

25

f) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Y die NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom darstellt:

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} \xrightarrow{CO - NH - Y - H} R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{3}$$

in der

R, R<sub>1</sub> bis R<sub>3</sub> und X wie eingangs definiert sind und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, oder deren Alkalisalz mit einem Phenylderivat der allgemeinen Formel

$$R_4$$
 $L - CH \longrightarrow Z$  ,(XIII)

in der

10

15

R<sub>4</sub> und Z wie eingangs definiert sind und L eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe, z.B. ein Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine Methylsulfonyloxy-, p-Toluolsulfonyloxyoder Methoxysulfonyloxygruppe, bedeutet.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Wasser/Äthanol, Wasser/Isopropanol, Tetrahydrofuran, Dioxan, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid vorzugsweise in Gegeneiner Base wie Natriumkarbonat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Kalium-tert.butylat bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, z.B. bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt. Setzt man hierbei einen Ester ein, so kann dieser je nach den verwendeten Reaktionsbedingungen, z.B. bei erhöhten Temperaturen und in Gegenwart eines überschusses der eingesetzten Base, gleichzeitig in die entsprechende Carbonsäure übergeführt werden.

g) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R<sub>1</sub> mit Ausnahme der Hydroxy-, Carboxy-, Amino- und Alkanoylaminogruppe wie eingangs definiert ist,

X eine CH-Gruppe und

5

10

15

20

Y eine durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis

3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe darstellt:

Umsetzung eines Amids der allgemeinen Formel

$$R_1 \xrightarrow{R} CONH_2$$
 $R_2 \xrightarrow{R} R_3$ 

in der

R,  $R_2$  und  $R_3$  wie eingangs definiert sind und  $R_1$  die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, oder dessen Alkalisalz mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$M - Y - CH - Z$$
, (XV)

in der

R<sub>4</sub> und Z wie eingangs definiert sind, Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt und M eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe darstellt.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Natriumhydrid oder Kalium-tert.butylat bei Temperaturen zwischen 20 und 180°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 50 und 150°C, durchgeführt.

h) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der

R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoff- atomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Nitro-, Carboxy- oder Alkanoylaminogruppe,

X eine CH-Gruppe,

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und

Z eine Carboxygruppe darstellt:

Acylierung einer Verbindung der allgemeinen Formel

5

10

15

20

in der

R und R<sub>2</sub> bis R<sub>4</sub> wie eingangs definiert sind,
R<sub>1</sub> und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen, mit einem
Oxalylhalogenid oder Phosgen in Gegenwart einer LewisSäure.

Die Friedel-Crafts-Acylierung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Nitrobenzol oder Schwefelkohlenstoff in Gegenwart einer Lewis-Säure wie Aluminiumchlorid bei Temperaturen zwischen O und 80°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 60°C, durchgeführt.

i) Zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Nitro-,

Carboxy-, Alkanoylamino- oder Alkoxycarbonylgruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil,

X eine CH-Gruppe,

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und

Z die Carboxygruppe bedeutet:

10

15

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} \xrightarrow{R_{2}} COCH_{3} , (XVII)$$

$$R_{2}$$

$$R_{3}$$

in der

R und  $R_2$  bis  $R_4$  wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen, mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellten Hypohalogenit.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Wasser/Tetrahydrofuran oder Wasser/Dioxan bei Temperaturen zwischen O und 80°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 25 und 50°C, durchgeführt.

Erhält man erfindungsgemäß ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe darstellt, so kann dieses gewünschtenfalls mittels Veresterung bzw. mittels Amidierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der 15 z eine veresterte Carboxygruppe oder eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thio-20 morpholinocarbonyl- oder N-Alkyl-piperazinocarbonylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> und/oder Z eine Nitrogruppe darstellen, so kann dieses mittels Reduktion

10

in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> und/oder Z eine Aminogruppe darstellen, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> und/oder Z eine Aminogruppe darstellen, so kann dieses über ein entsprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Hydroxy- oder Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom und/oder Z ein Chlor- oder Bromatom oder die Nitrilgruppe darstellen, übergeführt werden, wobei eine so gegebenenfalls erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Hydroxygruppe darstellt, anschliessend mittels Alkylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I übergeführt werden kann, in der R<sub>1</sub> eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Aminogruppe darstellt, so kann diese mittels Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkanoylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkanoylteil darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkoxycarbonylgruppe und/oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, wobei der Alkoxyteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Carboxygruppe und/oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Carboxygruppe substituierte Iminogruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Iminoring darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Benzylpiperazinogruppe darstellt, mittels Entbenzylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine Piperazinogruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Chlor- oder Bromatom darstellt, mittels Enthalogenierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der 10 R<sub>1</sub> ein Wasserstoffatom darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z eine gegebenenfalls veresterte Carboxygruppe darstellt, so kann diese mittels Reduktion mit einem Metallhydrid in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, so kann diese mittels Oxidation in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

20 ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, so kann diese mittels Halogenierung und anschließende Umsetzung mit einem Malonsäureester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine durch zwei Alkoxycarbonylgruppen substituierte Äthylzgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, so kann dieses mittels Acetalisierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Dialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt 50 werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, so kann dieses mittels Kondensation und gegebenenfalls anschließende Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine durch eine Hydroxycarbonyl- oder Alkoxycarbonylgruppe substituierte Äthylengruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z ein Wasserstoffatom darstellt, so kann dieses mittels Friedel-Crafts-Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allge10 meinen Formel I, in der Z eine gegebenenfalls durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Acetylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z eine Nitrilgruppe darstellt, so kann dieses mittels Alkoholyse über 15 einen entsprechenden Iminoester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine ent20 sprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine
Alkoxycarbonylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z die Acetylgruppe darstellt, so kann dieses durch Erhitzen mit einem Amin und Schwefel und anschließend mit einer anorganischen Base 25 in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die 2-Hydroxycarbonylmethylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z die Carboxygruppe darstellt, so kann dieses mittels Überführung in 30 ein Sulfonsäurehydrazid und anschließende Disproportionierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt werden, und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, X eine CH-Gruppe, Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und Z ein Chlor- oder Bromatom bedeuten, so kann dieses nach Überführung in eine entsprechende metallorganische Verbindung mit Kohlendioxid in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Carboxygruppe darstellt, übergeführt werden.

Die nachträgliche Veresterung bzw. Amidierung wird zweckmäßigerweise in einem geeigneten Lösungsmittel, z.B. in einem entsprechenden Alkohol oder Amin, Pyridin, Toluol oder Dioxan, in Gegenwart eines säureaktivierenden und/oder wasserentziehenden Mittels wie Thionylchlorid, Chlorameisensäureäthylester, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid oder Carbonyldiimidazol oder durch Umesterung, z.B. mit einem entsprechenden Kohlensäurediester, bei Temperaturen zwischen O und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, durchgeführt.

Die nachträgliche Reduktion der Nitroverbindung wird vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Wasser, Wasser/Äthanol, Methanol, Eisessig, Essigsäureäthylester oder Dimethylformamid zweckmäßigerweise mit Wasserstoff in Gegenwart eines Hydrierungskata25 lysators wie Raney-Nickel, Platin oder Palladium/Kohle, mit Metallen wie Eisen, Zinn oder Zink in Gegenwart einer Säure, mit
Salzen wie Eisen(II)sulfat, Zinn(II)-chlorid oder Natriumdithionit, oder mit Hydrazin in Gegenwart von Raney-Nickel bei Temperaturen zwischen O und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, durchgeführt.

Die nachträgliche Umsetzung eines Diazoniumsalzes, z.B. des Fluoroborats, des Hydrosulfats in Schwefelsäure oder des Hydrochlorids in Gegenwart von Kupfer oder eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes wie Kupfer-(I)-chlorid/Salzsäure, Kupfer-(I)-

bromid/Bromwasserstoffsäure oder Trinatrium-kupfer-(I)-tetracyanid bei pH 7, wird bei leicht erhöhten Temperaturen, z.B. bei Temperaturen zwischen 15 und 100°C, durchgeführt. Das hierzu erforderliche Diazoniumsalz wird zweckmäßigerweise in einem geeigneten Lösungsmittel, z.B. in Wasser/Salzsäure, Methanol/Salzsäure oder Dioxan/Salzsäure, durch Diazotierung einer entsprechenden Aminoverbindung mit einem Nitrit, z.B. Natriumnitrit oder einem Ester der salpetrigen Säure, bei niederen Temperaturen, z.B. bei Temperaturen zwischen -10 und 5°C, hergestellt.

- 10 Die nachträgliche Acylierung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Äther, Tetrahydrofuran oder in einem Überschuß des verwendeten Acylierungsmittels, z.B. Ameisensäure, Essigsäure- oder Propionsäure bzw. deren Anhydriden, Säurechloriden oder Estern, gegebenenfalls in Gegenwart
- 15 einer anorganischen oder einer tertiären organischen Base, welche gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen kann, und gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden oder wasserentziehenden Mittels bei Temperaturen zwischen -25 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10°C und 20 der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.

Die nachträgliche Hydrolyse wird zweckmäßigerweise entweder in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Trifluoressigsäure oder in Gegenwart einer Base wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in einem geeigneten Lösungsmittel wie Äthanol, Wasser/Äthanol, Wasser/Isopropanol oder Wasser/Dioxan bei erhöhten Temperaturen, z.B. bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.

Die nachträgliche Entbenzylierung und/oder Enthalogenierung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, 30 Äthanol, Essigester oder Eisessig mittels katalytisch angeregtem Wasserstoff, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart von Platin oder Palladium/Kohle, bei Temperaturen zwischen O und 75°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, und bei einem Wasserstoffdruck von 1-5 bar durchgeführt.

Die nachträgliche O-Alkylierung wird zweckmäßigerweise mit einem entsprechenden Halogenid oder Sulfonsäureester, z.B. mit Methyljodid, Dimethylsulfat, Äthylbromid, p-Toluolsulfonsäure-benzylester oder Methansulfonsäure-isopropylester, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Natriumhydrid, Kaliumhydroxid oder Kalium-tert.butylat und vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Diäthyläther, Tetrahydrofuran, Dioxan, Äthanol, Pyridin oder Dimethylformamid bei Temperaturen zwischen O und 75°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, durchgeführt.

Die nachträgliche Reduktion mit einem Metallhydrid wird zweckmäßigerweise mit einem komplexen Metallhydrid wie Lithiumaluminiumhydrid in einem Lösungsmittel wie Diäthyläther, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen O und 100°C, vorzugsweise jedoch bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches,
15 durchgeführt.

Die nachträgliche Oxidation einer Hydroxymethylgruppe wird zweckmäßigerweise mit einem Metalloxid wie Mangandioxid in einem Lösungsmittel wie Aceton oder Dichlormethan bei Temperaturen zwischen O und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur, 20 durchgeführt.

Die nachträgliche Überführung einer Hydroxymethylgruppe in eine Halogenmethylgruppe wird mit einem Halogenierungsmittel wie Thionylchlorid, Phosphortrichlorid, Phosphortribromid oder Phosphorpentachlorid in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid,

- 25 Tetrachlorkohlenstoff, Benzol oder Nitrobenzol und deren anschließende Umsetzung mit einem Malonsäureester, z.B. mit einem
  Alkalisalz des Malonsäurediäthylester, bei Temperaturen zwischen
  O und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20
  und 50°C, durchgeführt.
- 30 Die nachträgliche Acetalbildung wird zweckmäßigerweise in dem entsprechenden Alkohol als Lösungsmittel, z.B. in Methanol oder Äthanol, in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder Schwefelsäure, oder durch Umacetalisierung mit einem entsprechenden

Orthoester, z.B. Orthoameisensäuretriäthylester, bei Temperaturen zwischen O und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 30 und 60°C, durchgeführt.

Die nachträgliche Kondensation einer Formyl-Verbindung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Pyridin oder Tetrahydrofuran mit Malonsäure, mit einem Malonsäureester oder einem Trialkylphosphon-essigsäureester gegebenenfalls in Gegenwart einer Base als Kondensationsmittel, z.B. in Gegenwart von Piperidin, Kalium-tert.butylat oder Natriumhydrid, bei Temperaturen zwischen O und 100°C durchgeführt; durch anschließendes Ansäuern, z.B. mit Salzsäure oder Schwefelsäure, erhält man die gewünschte Säure.

Die nachträgliche Friedel-Crafts-Acylierung wird mit einem entsprechenden Säurehalogenid oder Säureanhydrid in einem geeig15 neten Lösungsmittel wie Schwefelkohlenstoff, Methylenchlorid,
Dichloräthan oder Nitrobenzol und in Gegenwart eines FriedelCrafts-Katalysators wie Aluminiumchlorid bei Temperaturen
zwischen O und 50°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperatur,
durchgeführt.

20 Die nachträgliche Alkoholyse wird vorzugsweise in einem entsprechenden wasserfreien Alkohol als Lösungsmittel, z.B. in wasserfreiem Methanol, Äthanol oder Propanol, in Gegenwart einer Säure wie Chlorwasserstoff oder Schwefelsäure bei erhöhten Temperaturen, vorzugsweise jedoch bei der Siedetemperatur des
25 Reaktionsgemisches, durchgeführt.

Die nachträgliche Willgerodt-Reaktion wird zweckmäßigerweise in einem alkoholischen Lösungsmittel wie Methanol, Äthanol oder Isopropanol durch Erhitzen der Acetylverbindung mit einem Amin, z.B. mit Morpholin, in Gegenwart von Schwefel durchgeführt; das so erhaltene entsprechende Thioamid wird anschließend durch Erhitzen in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumhydroxid in das entsprechende Essigsäure-Derivat übergeführt, besonders vorteilhaft wird die Umsetzung bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt.

Die nachträgliche Hydrolyse eines Orthoesters wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Wasser/Methanol, Wasser/Dioxan, Wasser/Äthanol oder Wasser/Propanol in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder Schwefelsäure bei niederen Temperaturen, 5 z.B. bei Raumtemperatur, durchgeführt.

Die nachträgliche Disproportionierung eines Sulfonsäurehydrazids, welches man durch Umsetzung eines entsprechenden Hydrazins mit einem entsprechenden reaktionsfähigen Carbonsäurederivat erhält, wird in Gegenwart einer Base wie Natriumkarbonat in
10 einem Lösungsmittel wie Äthylenglykol bei Temperaturen zwischen
100 und 200°C, vorzugsweise jedoch bei 160-170°C, durchgeführt.

Die Überführung einer entsprechenden Verbindung der allgemeinen Formel I in eine entsprechende metallorganische Verbindung erfolgt zweckmäßigerweise in einem inerten Lösungsmittel wie 15 Diäthyläther, Tetrahydrofuran, Dioxan oder Tetrahydrofuran/n-Hexan gegebenenfalls unter Schutzgas, z.B. unter Stickstoff, vorzugsweise mit einer entsprechenden Lithiumverbindung, z.B. Butyl-Lithium in n-Hexan, bei Temperaturen zwischen -60 und 50°C. Anschließend wird eine so erhaltene Lösung einer entsprechenden metallorganischen Verbindung gegebenenfalls unter Schutzgas vorzugsweise in festes Kohlendioxid eingetragen.

Die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formeln I und Ia lassen sich ferner in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn 25 W oder Z eine Carboxygruppe darstellt oder Z eine Carboxygruppe enthält, überführen. Als Säuren kommen hierbei beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Bernsteinsäure, Maleinsäure oder Fumarsäure und als Basen Natriumhydroxid, Kaliumhy-30 droxid oder Cyclohexylamin in Betracht.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis XVII sind literaturbekannt, bzw. man erhält sie nach an sich bekannten Verfahren. So erhält man beispielsweise eine Verbindung der allgemeinen Formel II oder IV durch Umsetzung einer 2-Chlor- oder 2-Brom-nitro-carbonsäure oder deren Derivate mit einem entsprechenden Amin, anschließende Reduktion der Nitro-gruppe in einer so erhaltenen 2-Aminoverbindung mittels katalytisch angeregtem Wasserstoff, mittels nascierendem Wasserstoff, mittels Metallen oder Metallsalzen und Überführung der so erhaltenen Aminogruppe über ein entsprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel II oder IV. Zur Herstellung einer Ausgangsverbindung der allgemeinen Formel II oder IV in der R<sub>1</sub> eine Alkoxy- oder Phenylalkyloxygruppe darstellt, wird eine so hergestellte Hydroxy-carbonsäure anschlies-

Eine Verbindung der allgemeinen Formel V, in der Y keine NH-Gruppe und kein Sauerstoffatom darstellt, erhält man beispiels-weise durch Umsetzung eines entsprechenden 4-(X-Bromalkyl)-benzol-Derivates mit Natriumcyanid und anschließende kataly-20 tische Hydrierung der so erhaltenen Cyanoverbindung.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel V, in der Y die NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom darstellt, erhält man beispielsweise durch Umsetzung eines entsprechenden 4-(%-Bromalkyl)-benzol-Derivates mit einer Hydroxamsäure oder deren Ester oder mit 25 einem Acyl-hydrazin und erforderlichenfalls anschließende Hydrolyse.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel V, in der Y die NH-Gruppe darstellt, erhält man auch durch Umsetzung eines 4-Formyl- oder 4-Acyl-benzol-Derivates mit einem N-Acyl-hydrazin, anschließende 30 Reduktion des erhaltenen Hydrazons, z.B. mittels katalytischer Hydrierung, und anschließende hydrolytische Abspaltung des Acylrestes. Ein so erhaltener Ester der allgemeinen Formel V kann gewünschtenfalls mittels Hydrolyse in die entsprechende Carbonsäure übergeführt werden.

Eine als Ausgangsstoff verwendete Verbindung der allgemeinen Formeln VI, VIII bis X, XIV, XVI und XVII erhält man durch Umsetzung einer entsprechenden Carbonsäure mit Ammoniak oder einem entsprechenden Amin in Gegenwart eines die Säure aktivierenden oder wasserentziehenden Mittels.

Eine als Ausgangsstoff verwendete Verbindung der allgemeinen Formel XII erhält man durch Umsetzung eines entsprechenden Carbonsäureesters mit Hydrazin oder Hydroxylamin.

Eine als Ausgangsstoff verwendete Verbindung der allgemeinen For10 meln XIII oder XV erhält man durch Halogenierung eines entsprechenden Alkohols oder Umsetzung eines Sulfonsäurehalogenids
mit einem entsprechenden Alkohol in Gegenwart einer Base.

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die neuen Verbindungen der allgemeinen Formeln I und Ia wertvolle pharmakologische Eigen15 schaften auf, nämlich eine Wirkung auf den Stoffwechsel. So besitzen die Verbindungen der allgemeinen Formel I insbesondere eine blutzuckersenkende und/oder lipidsenkende Wirkung und die Verbindungen der allgemeinen Formel Ia eine lipidsenkende Wirkung. Außerdem stellen die Verbindungen der allgemeinen Formel
20 Ia und die Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Amino- oder Cyangruppe darstellt, wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der neuen Verbindungen der allgemeinen Formel I dar.

Beispielsweise wurden die Verbindungen

- 25 A =  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl $\sqrt{2}$ benzoe-säure,
  - $B = 4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl<math>\sqrt{benzoe}$ säure,
- $C = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{piperidino-benzoylamino})-\text{athyl/benzoesaure-}$ methylester,

- $D = 4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-athyl/benzoesaure,$
- E = 4-/2-(5-Chlor-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure,
- $F = 4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-(3-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure,$ 
  - G-= 4-/2-(5-Chlor-2-(4-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure,
  - $H = 4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)-athyl/Denzoesäure-methylester,$
- 10 I =  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)- äthy<u>1</u>7benzoesäure,
  - $K = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(4-\text{methoxy-piperidino})-\text{benzoylamino})-\text{athy} \frac{1}{2}-\text{benzoes}$
- $L = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Methoxy}-2-\text{piperidino-benzoylamino})-athyl/-benzoe
  säure-hydrochlorid,$ 
  - $M = 4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure,$
  - $N = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(1,4-\text{dioxa}-8-\text{aza}-\text{spiro}\sqrt{4},5/\text{decan}-8-\text{yl})-\text{benzoylamino}-\text{athyl/benzoesaure},$
- 20 0 =  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoylamino)-äthy $\frac{1}{2}$ benzoesäure,
  - $P = 4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)-äthyljbenzoe-säure.$
  - $Q = 4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-piperidino-benzoylamino)-äthy 1/benzoesäure,$

- $R = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{piperidino-benzoylamino})-1-\text{methyl-äthyl}/-$ benzoesäure,
- $S = 4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure,$
- 5 T =  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-morpholino)-benzoylamino)- äthyl7benzoesäure,
  - $U = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(2,6-\text{dimethyl-thiomorpholino})-\text{benzoylamino})-$  athyl benzoesaure,
- $V = 4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe$ säure-äthylester,
  - $W = 4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-athyl/-benzoesaure,$
  - $X = 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylerimino-benzoylamino})-\text{athy} \frac{1}{2}-\text{benzoes}$
- 15 Y = 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thy\(\bar{1}\)benzoes\(\bar{a}\)ure-hydrochlorid,
  - $z = 4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7benzoe-säure-hydrochlorid,$
  - AA =  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Athyl}-2-\text{piperidino-benzoylamino})-\text{athyl}/\text{benzoesaure}$ ,
- 20 BB = 4-\(\big[2-(5-Methyl-2-piperidino-benzoylamino)-\bar{a}\text{thyl}\)/benzoes\(\bar{a}\text{ure}\),
  - CC =  $4-\sqrt{2}-(2-(N-Adamantyl-(1)-N-methyl-amino)-5-chlor-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure,$
  - DD =  $4-\sqrt{2}-(2-\text{Piperidino-nicotinoylamino})-\text{athyl/benzoesaure}$

- EE =  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylamino})-\text{athyl}/-$ benzoesaure-athylester,
- FF =  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylamino})-\text{athyl}/-\text{benzylalkohol},$
- 5 GG = N<sup>1</sup>-(1-(4-Carboxyphenyl)-äthyl)-N<sup>2</sup>-(5-chlor-2-piperidino-benzoyl)-hydrazin

\_\_\_ und

HH =  $4-\sqrt{1}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylaminoxy})-\text{athy} \frac{1}{2}$ -benzoesaure

10 im Vergleich zu

II = 4-\(\bigce{2}\)-(2-\(\bar{A}\)thylamino-5-chlor-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{b}\)benzoes\(\bar{a}\)ure (siehe Beispiel 5 der BE-PS 837 311)

und die Verbindungen

KK = 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro $\sqrt{4}$ , $\sqrt{5}$ /decan-8-yl)-benzoesäure,

LL = 2-(Decahydro-3-benzazepino)-5-chlor-benzoesäure,

MM = 2-(Decahydro-3-benzazepino)-5-brom-benzoesäure,

NN = 5-Chlor-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoesäure und

20 00 = 5-Methoxy-2-octamethylenimino-benzoesäure

auf ihre lipidsenkenden Eigenschaften wie folgt untersucht:

### 1. Blutzuckersenkende Wirkung:

Die blutzuckersenkende Wirkung der zu untersuchenden Substanzen wurde an weiblichen Ratten eigener Zucht mit dem Gewicht von 180-220 g geprüft, welche 24 Stunden vor Versuchsbeginn nüchtern gesetzt wurden. Die zu untersuchenden Substanzen wurden unmittelbar vor Versuchsbeginn in 1,5%-iger Methylcelluloe suspendiert und per Schlundsonde appliziert.

Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Werte in Prozent gegenüber Kontrolle:

### 15 Tabelle 1

	Sub-			······································									
	stanz	25 mg/kg			10 mg/kg			.5 mg/kg					
		1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4
			Stı	ınden				Stunde	en .	<u>.</u>	St	unden	. 1
20	A	-31	-21	-10	-10	-32	-18	n.s.	n.s.	-12	n.s.	n.s.	n.s.
	B	-33	-23	n.s.	n.s.	-14	- 9	n.s.	n.s.	n.s.	n.s.	n.s.	n.s.
	С	-44	-37	-23	-24	-41	-26	-23	-14	-31	-21	-18	-15
	D	-44	-43	-41	-38	-33	-37	-36	-26	-37	-34	-28	-30
	E	-42	-43	-38	-31	-34	-24	-14	n.s.	-31	-18	n.s.	n.s.
25	F	-51	-48	-41	-40	-41	-40	-44	-39	-44	-42	-38	-35
	G	-30	-24	-27	-25	-24	-26	n.s.	n.s.	-24	-20	-21	-13
	H	-35	-41	-44	-38	-39	-46	-33	-20	-42	-47	-42	-43
	I	-41	-37	-38	-40	-39	-38	-30	-40	-47	-46	-49	-50
٠	ĸ	-43	-44	-39	-34	-40	-34	-16	n.s.	-40	-32	-20	n.s.
30	L	-47	-39	-29	-27	-34	n.s.	-15	-16	-37	-29·	n.s.	n.s.
	М	-38	-40	-38	-36	-38	-37	7 -38	~36	-42	-41	-40	-34

### Fortsetzung Tabelle 1

Sub-		•											
stanz	25 mg/kg				10 mg/kg				5 mg/kg				
	1	2	3	4	1	2	3	4	1	2	3	4	
	Stunden				İ	Stunden				Stunden			
N	-43	-41	-36	-25	-35	-34	-24	-19	-36	-17	-10	n.s.	
0	-41	-37	-33	-24	-42	-39	-25	-22	-33	-26	-28	-15	
P	<b>−37</b>	-41	-32	-30	-37	-30	-26	-21·	-29	-19	n.s.	n.s.	
Q	-38	-39	-34	-37	-40	-42	-43	-44	-32	-40	-32	-23	
R	-52	-37	-37	-30	-25	-28	-21	-21	-27	-25	n.s.	n.s.	
s	-42	-44	-38	-32	-39	-34	-24	-12					
T	-48	-29	-25	-33	·								
ט					-41	-43	-41	-40	·				
v	-34	-43	-39	-40	-19	-19	-24	-26		-			
W	-44	-49	-41	-46	-34	-36	-38	-38					
х	-51	-44	-39	-41	-45	-43	-45	-46	-37	-43	-37	-49	
Y	-40	-45	-45	-49				·	-46	-79	-38	-46	
z									-45	-43	-42	-35	
AA				,	-40	-44	-29	-39	-41	-40	-32	-32	
BB	1								-40	-31	-14	n.s.	
СС			٠.						-39	-42	-41	-38	
ממ	-39	-26	-22	-25	-37	-18	n.s.	n.s.	-28	17	n.s.	n.s.	
EE	-42	-41	-43	-41	-42	-41	-40	-43	-42	-41	-40	-43	
FF.									-35	-36	-28	-23	
GG					n.s.	-31	-33	-22	-15	-25	-13	n.s.	
HH									-41	-21	n.s.	n.s.	
II	n.s.	n.s.	n.s.	n.s.				_					

n.s. = statistisch nicht signifikant

### 2. Lipidsenkende Wirkung:

Literatur: P. E. Schurr et al. in Atherosclerosis Drug Discovery (1976), Herausgeber: C. E. Day; Plenum, New York, Seite 215. Junge männliche Ratten mit einem durchschnittlichen Gewicht von 100 g wurden durch viertägige Gabe einer Diät (bestehend aus 10 % Kokosfett, 1,5 % Cholesterin, 0,5 % Chlolsäure, 0,2 % Cholinchlorid und 15 % Sucrose) hyperlipämisch gemacht. Unter Beibehaltung der Diät appliziert man an zwei aufeinanderfolgenden Tagen die zu untersuchenden Substanzen in Methylcellulose-Suspension per Schlundsonde Anschließend wurden die Tiere über Nacht nüchtern gehalten, 5 bzw. 24 Stunden nach der letzten Substanzapplikation wurde Blut zur Serumgewinnung entnommen.

Im Serum wurden Gesamtcholesterin (Boehringer Mannheim Test-kombination 187.313) und Triglyceride (Boehringer Mannheim Testkombination 126.039) enzymatisch bestimmt. Die B-Lipo-proteine wurden nach Fällung mit Ca<sup>++</sup> und Heparin im Auto-analyzer nephelometrisch bestimmt.

Die Berechnung der prozentualen Senkung erfolgte gegen eine Kontrollgruppe.

Die folgende Tabelle enthält die gefundenen Werte:

		Senkung in % gegenüber Kontrolle nach zweimaliger Applikation					
Substanz	Dosis /mg/kg7	Serum-Gesamt cholesterin	Serum ß-Lipo- proteine				
KK+	100	- 54	- 54				
LL	100	- 39	- 43				
MM	100	- 32 .	- 32				
NN	100	- 31	<b>-</b> 29				
00+	100	- 29	- 30				

Serumabnahme 5 Stunden nach letzter Substanzapplikation, alle anderen Werte 24 Stunden nach letzter Substanzapplikation.

20

10

15

25

### 3. Akute Toxizität:

Bei weiblichen und männlichen Mäusen eigener Zucht mit dem Gewicht von 20-26 g wurde die toxische Wirkung der Substanzen nach oraler Gabe (Suspension in 1%iger Methylcellulose) einer einmaligen Dosis bei einer Nachbeobachtungszeit von mindestens 7 Tagen geprüft. Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Werte:

	Substanz	orientierende Toxizität							
	A	>2 000 mg/kg p.o. (0 von 6 Tieren gestorben)							
10	В	)1 000 mg/kg p.o. (O von 5 Tieren gestorben)							
	ם	>2 000 mg/kg p.o. (O von 6 Tieren gestorben)							
	н	>1 000 mg/kg p.o. (O von 6 Tieren gestorben)							
	0	>1 000 mg/kg p.o. (O von 10 Tieren gestorben)							
•	т	>1 000 mg/kg p.o. (O von 10 Tieren gestorben)							
15	v ·	>1 000 mg/kg p.o. (O von 10 Tieren gestorben)							
	W	<pre>&gt; 1 000 mg/kg p.o. (0 von 6 Tieren gestorben)</pre>							
	х	> 1 000 mg/kg p.o. (O von 6 Tieren gestorben)							
	KK	> 2 000 mg/kg p.o. (O von 10 Tieren gestorben)							

Aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften eignen sich die 20 erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren physiologisch verträgliche Salze zur Behandlung des Diabetes mellitus. Hierzu lassen sie sich, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, in die üblichen galenischen Zubereitungsformen wie Tabletten, Dragées, Kapseln,

25 Pulver oder Suspensionen einarbeiten. Die Einzeldosis am Erwachsenen beträgt hierbei 1-50 mg, vorzugsweise jedoch 2,5 - 20 mg, 1 oder 2 mal täglich.

Desweiteren eignen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel Ia aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften zur Behandlung von Hyperlipidämien, insbesondere des Typs IIa, IIb und IV, und dadurch bedingten atherosklerotischen Verderungen des Gefäßsystems und lassen sich zur pharmazeutischen Anwendung, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, in die üblichen pharmazeutischen Zubereitungen wie Dragées, Tabletten, Kapseln, Suppositorien, Suspensionen oder Lösungen einarbeiten, die Einzeldosis beträgt 10 hierbei 5 bis 200 mg, vorzugsweise jedoch 5 bis 50 mg, und die Tagesdosis 10 bis 500 mg, vorzugsweise 15-150 mg.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

#### Herstellung der Ausgangsprodukte:

#### Beispiel A

### 2-(Decahydro-isochinolin-2-yl)-5-nitro-benzoesäure

In 500 ml Äthanol werden 19 g (0,136 Mol) Decahydro-isochinolin, 27,3 g (0,136 Mol) 2-Chlor-5-nitro-benzoesäure und 38,6 g Kalium-carbonat unter Rühren 18 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abdestillieren des Äthanols wird der Rückstand in 800 ml Wasser gelöst und durch Zugabe von 2N Salzsäure auf pH 4 eingestellt, wobei das Produkt auskristallisiert.

10 Ausbeute: 38 g (92 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 132-134°C (Isopropanol)

Ber.: C 63,14 H 6,62 N 9,20

Gef.: 63,02 6,48 9,38

### Beispiel B

# 15 2-(1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl)-5-nitro-benzoesäure

20,1 g (0,1 Mol) 2-Chlor-5-nitro-benzoesäure werden in 200 ml Äthanol mit 42,9 g (0,3 Mol) 1,4-Dioxa-8-aza-spiro 4,5 decan 8 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels wird der Abdampfrückstand in Wasser

aufgenommen und mit 2N Salzsäure auf pH 5,2 eingestellt, dabei fällt das Produkt aus. Nach Extraktion mit Chloroform und Trocknung über Natriumsulfat, kristallisiert nach dem Abdestillieren des Lösungsmittels die Verbindung aus.

Ausbeute: 12 g (39 % der Theorie),

25 Schmelzpunkt: 155°C (Athanol).

Ber.: C 54,54 H 5,23 N 9,09

Gef.: 54,20 5,13 8,97

Analog den Beispielen A und B wurden folgende Verbindungen hergestellt:

- 2-(2-Methyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 99 % der Theorie, Schmelzpunkt: 164<sup>O</sup>C.
- 5 2-(3-Methyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 85 % der Theorie, Schmelzpunkt: 161<sup>0</sup>C.
  - 2-(4-Methyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 85 % der Theorie, Schmelzpunkt: 155°C
- 2-(3-Äthyl-6-methyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure

  10 Ausbeute: 76 % der Theorie, Schmelzpunkt: ∠20°C.
  - 2-(3,5-Dimethyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 65 % der Theorie, Schmelzpunkt: 172<sup>O</sup>C.
- 2-(4-Methoxy-piperidino)-5-nitro-benzoesäure
  ... Ausbeute: 68 % der Theorie, Schmelzpunkt: 140°C.
- 15 5-Nitro-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoesäure
  Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 196<sup>0</sup>C.
  - 2-(4-Athoxycarbonyl-piperidino)-5-nitro-benzoesaure Ausbeute: 82 % der Theorie, Schmelzpunkt: 160°C.

5-Nitro-2-thiomorpholino-benzoesäure 20 Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 235<sup>o</sup>C.

5-Nitro-2-(1,2,4,5-tetrahydro-3-benzazepino)-benzoesäure Ausbeute: 68 % der Theorie, Schmelzpunkt: 222<sup>O</sup>C.

5-Nitro-2-(1,2,3,4-tetrahydro-isochinolino)-benzoesäure Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: 195<sup>o</sup>C. 5-Nitro-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoesäure Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 196°C.

5-Nitro-2-(4-pyridyl-(2)-piperazino)-benzoesäure Ausbeute: 66 % der Theorie, Schmelzpunkt: 192<sup>o</sup>C.

5 2-(trans-3,5-Dimethylpiperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: 132°C.

2-(3,3,5,5-Tetramethyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 98 % der Theorie, Schmelzpunkt: 138°C.

2-(3,5-Dimethyl-morpholino)-5-nitro-benzoesäure 10 Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 164°C.

2-(3,5-Dimethyl-thiomorpholino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: 118°C.

2-(3-Aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 72 % der Theorie, Schmelzpunkt: 221°C.

15 5-Nitro-2-nonamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 127°C.

5-Nitro-2-decamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 92 % der Theorie, Schmelzpunkt: 128<sup>O</sup>C.

5-Nitro-2-undecamethylenimino-benzoesäure 20 Ausbeute: 91 % der Theorie, Schmelzpunkt: 120°C.

5-Nitro-2-dodecamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 95 % der Theorie, Schmelzpunkt: 115<sup>o</sup>C.

2-(N-Methyl-N-phenylamino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 10 % der Theorie, Schmelzpunkt: 115°C. 2-(N-Athyl-N-cyclohexylamino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 78 % der Theorie, Schmelzpunkt: 74°C.

2-(N-Butyl-N-cyclohexylamino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 84 % der Theorie, Schmelzpunkt: 56°C.

5 2-(N-Cyclohexyl-N-isobutylamino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

2-(Decahydro-3-benzazepin-3-yl)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 98 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

2-(Octahydro-isoindol-2-yl)-5-nitro-benzoesäure
10 Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 128°C.

2-(4-Isopropyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 79 % der Theorie, Schmelzpunkt: 142°C.

2-(4-tert.Butyl-piperidino)-5-nitro-benzoesäure

Ausbeute: 57 % der Theorie, Schmelzpunkt: 136°C.

15 2-(1,4-Dioxa-8-aza-spiro 4,6 undecan-8-yl)-5-nitro-benzoesäure
Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 135°C.

2,4-Dipiperidino-5-nitro-benzoesäure
Ausbeute: 31 % der Theorie, Schmelzpunkt: 152<sup>O</sup>C.

4-Chlor-2-piperidino-5-nitro-benzoesäure 20 Ausbeute: 18 % der Theorie, Schmelzpunkt: 133°C.

5-Nitro-2-(1,2,3,6-tetrahydro-pyridino)-benzoesäure Ausbeute: 58 % der Theorie, Schmelzpunkt: 215<sup>o</sup>C.

2-(N-Methyl-N-benzylamino)-5-nitro-benzoesäure Ausbeute: 93 % der Theorie, Schmelzpunkt: 123-126°C. 2-14-(4-Chlorphenyl)-piperazino/-5-nitro-benzoesäure-hydrochlorid

Ausbeute: 71,5 % der Theorie, Schmelzpunkt: 225-227°C (Zers.).

2-(4-Carbäthoxy-piperazino)-5-nitro-benzoesäure

5 Ausbeute: 23,1 % der Theorie, Schmelzpunkt: 155-156°C.

2-/4-(2-Furoy1)-piperazino/-5-nitro-benzoesäure
Ausbeute: 64,8 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200-205°C.

2-(4-Benzyl-piperazino)-5-nitro-benzoesäure-hydrochlorid Ausbeute: 86,6 % der Theorie, Schmelzpunkt: 142-145°C.

### 10 Beispiel C

# 2-Hexamethylenimino-5-nitro-benzoesäurenitril

18,4 g (0,11 Mol) 2-Chlor-5-nitro-benzoesäurenitril werden in
250 ml Äthanol mit 22,4 g (0,21 Mol) Hexamethylenimin 4 Stunden
auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nach dem Abkühlen wird durch Zu-

15 gabe von 500 ml Wasser das Produkt ölig ausgefällt. Die Fällung wird in Chloroform aufgenommen. Nach Trocknung mit Natriumsulfat und Abdestillation des Chloroforms wird der Abdampfrückstand aus Äthanol umkristallisiert.

Ausbeute: 19,7 g (73 % der Theorie),

20 Schmelzpunkt: 70°C.

Ber.: C 63,65 H 6,16 H 17,13 Gef.: 63,80 6,07 17,05 Herstellung der Endprodukte der allgemeinen Formel Ia:

### Beispiel 1

### 5-Amino-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoesäure

In 250 ml Dimethylformamid werden 36 g (0,118 Mol) 2-(Decahydro-: isochinolin-2-yl)-5-nitro-benzoesäure gelöst und bei einem Wasserstoffdruck von 5 bar mit 10%iger Palladiumkohle als Katalysator bei Raumtemperatur hydriert. Nach beendeter Wasserstoffaufnahme wird der Katalysator abfiltriert, das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und der Rückstand aus Äthanol umkristallisiert.

10 Ausbeute: 31,2 g (96 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 252°C.

Ber.: C 70,04 H 8,08 N 10,20 Gef.: 70,09 7,85 10,12

### Beispiel 2

# 15 5-Amino-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl)-benzoesäure

12 g (0,039 Mol) 2-(1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-3-yl)-5nitro-benzoesäure werden in 100 ml Dimethylformamid bei einem
Wasserstoffdruck von 5 bar bei Raumtemperatur mit 10%iger Palladiumkohle als Katalysator hydriert. Nach beendeter Wasserstoff-

20 aufnahme wird der Katalysator abfiltriert, das Lösungsmittel abdestilliert und aus Äthanol umkristallisiert.

Ausbeute: 9 g (83 % der Theorie), Schmelzpunkt: 209 C.

Ber.: C 60,42 H 6,52 N 10,07

25 Gef.: 60,18 6,58 10,12

Analog den Beispielen 1 und 2 wurden folgende Verbindungen hergestellt:

5-Amino-2-pyrrolidino-benzoesäure Ausbeute: 79 % der Theorie, Schmelzpunkt: 208°C.

5 5-Amino-2-(2-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 84 % der Theorie, Schmelzpunkt: 240°C.

5-Amino-2-(3-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 192°C.

5-Amino-2-(4-methyl-piperidino)-benzoesäure 10 Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 215<sup>o</sup>C.

5-Amino-2-(3-äthyl-6-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 59 % der Theorie, Schmelzpunkt: 219°C.

5-Amino-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 87 % der Theorie, Schmelzpunkt: 234°C.

15 5-Amino-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoesäure
Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 228<sup>O</sup>C.

5-Amino-2-heptamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 64 % der Theorie, Schmelzpunkt: 214<sup>O</sup>C.

5-Amino-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoesäure
20 Ausbeute: 76 % der Theorie, Schmelzpunkt: 275 °C.

5-Amino-2-(4-äthoxycarbonyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 85 % der Theorie, Schmelzpunkt: 203<sup>O</sup>C.

5-Amino-2-thiomorpholino-benzoesäure Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 193°C. 5-Amino-2-(1,2,4,5-tetrahydro-3-benzazepino)-benzoesäure Ausbeute: 86 % der Theorie, Schmelzpunkt: 258<sup>O</sup>C.

5-Amino-2-(1,2,3,4-tetrahydro-isochinolino)-benzoesäure Ausbeute: 66 % der Theorie, Schmelzpunkt: 220°C.

5 5-Amino-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoesäure Ausbeute: 83 % der Theorie, Schmelzpunkt: 255°C.

5-Amino-2-(4-pyridyl-(2)-piperazino)-benzoesäure Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 248<sup>O</sup>C.

5-Amino-2-(trans-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure
10 Ausbeute: 89 % der Theorie, Schmelzpunkt: 156°C.

5-Amino-2-(3,3,5,5-tetramethyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 98 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

5-Amino-2-(3,5-dimethyl-morpholino)-benzoesäure
... Ausbeute: 83 % der Theorie, Schmelzpunkt: 255°C.

15 5-Amino-2-(3,5-dimethyl-thiomorpholino)-benzoesäure Ausbeute: 50 % der Theorie, Schmelzpunkt: 233°C.

5-Amino-2-(3-aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl)-benzoesäure Ausbeute: 86 % der Theorie, Schmelzpunkt: 288°C.

5-Amino-2-octamethylenimino-benzoesäure 20 Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 191<sup>o</sup>C.

5-Amino-2-nonamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 212°C.

5-Amino-2-decamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 52 % der Theorie, Schmelzpunkt: 202°C. 5-Amino-2-undecamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 93 % der Theorie, Schmelzpunkt: 242°C.

5-Amino-2-dodecamethylenimino-benzoesaure Ausbeute: 59 % der Theorie, Schmelzpunkt: 224°C.

5 5-Amino-2-(N-methyl-N-phenylamino)-benzoesäure Ausbeute: 47 % der Theorie, Schmelzpunkt: 184<sup>o</sup>C.

5-Amino-2-(N-äthyl-N-cyclohexylamino)-benzoesäure Ausbeute: 66 % der Theorie, Schmelzpunkt: 160°C.

5-Amino-2-(N-butyl-N-cyclohexylamino)-benzoesäure 10 Ausbeute: 48 % der Theorie, Schmelzpunkt: 140°C.

5-Amino-2-(N-cyclohexyl-N-isobutylamino)-benzoesäure Ausbeute: 62 % der Theorie, Schmelzpunkt:  $\langle 20^{\circ}C. \rangle$ 

5-Amino-2-(decahydro-3-benzazepin-3-y1)-benzoesäure Ausbeute: 54 % der Theorie, Schmelzpunkt: 204°C.

15 5-Amino-2-(octahydro-isoindol-2-yl)-benzoesäure Ausbeute: 43 % der Theorie, Schmelzpunkt: 228°C.

5-Amino-2-(4-isopropyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 50 % der Theorie, Schmelzpunkt: 231°C.

5-Amino-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzoesäure 20 Ausbeute: 81 % der Theorie, Schmelzpunkt: 276°C.

5-Amino-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,6/undecan-8-yl)-benzoesäure Ausbeute: 49 % der Theorie, Schmelzpunkt: 235°C.

5-Amino-2-(1,2,3,6-tetrahydro-pyridino)-benzoesäure Ausbeute: 51 % der Theorie, Schmelzpunkt: 232<sup>o</sup>C.

'5-Amino-2-(4-methyl-piperazino)-benzoesäure-hydrochlorid Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

'5-Amino-2-(N-methyl-N-benzylamino)-benzoesäure
'Ausbeute: 95 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

5 :5-Amino-2-\(\bar{4}\)-(4-chlor-phenyl)-piperazino/benzoesäure-hydrochlorid Ausbeute: 80,5 % der Theorie, Schmelzpunkt: 305°C (Zersetzung).

:5-Amino-2-(4-carbäthoxy-piperazino)-benzoesäure
Ausbeute: 87,5 % der Theorie, Schmelzpunkt: 195-197°C.

!5-Amino-2-\( \begin{align\*} \frac{1}{4} - (2-furoyl) - piperazino \( \begin{align\*} \begin{align\*} \begin{align\*} \begin{align\*} \begin{align\*} \begin{align\*} \delta \de

5-Amino-2-(4-benzyl-piperazino)-benzoesäure-hydrochlorid Ausbeute: 80 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200-210°C.

#### :Beispiel 3

### 5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoesäure

- 15 In 55 ml halbkonzentrierter Salzsäure werden 10 g (0,0365 Mol)
  :5-Amino-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoesäure gelöst und
  bei 0°C mit einer Lösung von 2,7 g (0,039 Mol) Natriumnitrit
  in 10 ml Wasser bei tropfenweiser Zugabe diazotiert. Nach abgeschlossener Zugabe wird 15 Minuten nachgerührt und anschließend
  20 die Diazoniumsalzlösung in eine Suspension von 4 g Kupferpulver
- 20 die Diazoniumsalzlösung in eine Suspension von 4 g Kupferpulver in 40 ml konz. Salzsäure eingetropft. Nach Rühren über Nacht entsteht eine tiefgrüne homogene Lösung, die nach Verdünnen mit 100 ml Wasser mit Chloroform erschöpfend extrahiert wird. Nach Trocknung über Natriumsulfat wird der Chloroformabdampfrückstand
- 25 über eine Kieselsäule mit einem Gemisch von Essigsäureäthylester/Methanol = 9,5 : 0,5 chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 4,8 g (45 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 138°C.

Ber.: C 65,41 H 6,85 N 4,76 Cl 12,06 Gef.: 65,51 7,07 4,89 12,32

### 5 Beispiel 4

### 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,57decan-8-yl)-benzoesäure

8,5 g (0,031 Mol) 5-Amino-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro 4,57decan-8-y1)-benzoesäure werden in 28 ml halbkonzentrierter Salzsäure gelöst und bei 0°C mit einer Lösung von 2,4 g (0,034 Mol) Na-10 triumnitrit in 10 ml Wasser diazotiert. Die Diazoniumsalzlösung wird unter Rühren zu einer Suspension von 3 g Kupferpulver in 3 ml konzentrierter Salzsäure zugetropft. Nach beendeter Stickstoffentwicklung wird zwei Stunden nachgerührt, mit Wasser verdünnt und mit Chloroform ausgeschüttelt. Nach Trocknung über 15 Natriumsulfat wird das Lösungsmittel abdestilliert. Beim Digerieren des Abdampfrückstandes mit Petroläther werden 6,1 g (66 % der Ausbeute) erhalten.

Schmelzpunkt: 180°C.

Ber.: C 56,47 H 5,42 N 4,71

20 Gef.: 56,11 5,37 4,83

Analog den Beispielen 3 und 4 wurden folgende Verbindungen hergestellt:

5-Chlor-2-pyrrolidino-benzoesäure Ausbeute: 30 % der Theorie, Schmelzpunkt: 164°C.

25 5-Chlor-2-(2-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 74 % der Theorie, Schmelzpunkt: 124<sup>o</sup>C.

5-Chlor-2-(3-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 47 % der Theorie, Schmelzpunkt: 165<sup>O</sup>C. 5-Chlor-2-(4-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 52 % der Theorie, Schmelzpunkt: 107°C.

2-(3-Athyl-6-methyl-piperidino)-5-chlor-benzoesäure Ausbeute: 73 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

5 5-Chlor-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 46 % der Theorie, Schmelzpunkt: 167°C.

5-Chlor-2-(trans-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: 132°C.

10 5-Chlor-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoesäure
Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: 136°C.

5-Chlor-2-heptamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 58 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

5-Chlor-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoesäure
15 Ausbeute: 51 % der Theorie, Schmelzpunkt: 217°C.

5-Chlor-2-(4-äthoxycarbonyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 97 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoesäure
Ausbeute: 34 % der Theorie, Schmelzpunkt: 113<sup>O</sup>C.

20 5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoesäure Ausbeute: 16 % der Theorie, Schmelzpunkt: 160°C.

5-Chlor-2-(1,2,4,5-tetrahydro-3-benzazepino)-benzoesäure Ausbeute: 59 % der Theorie, Schmelzpunkt: 174<sup>O</sup>C.

5-Chlor-2-(1,2,3,4-tetrahydro-isochinolino)-benzoesäure 25 Ausbeute: 50 % der Theorie, Schmelzpunkt: 182°C. 5-Chlor-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoesäure Ausbeute: 42 % der Theorie, Schmelzpunkt: 154<sup>O</sup>C.

5-Chlor-2-(4-pyridyl-(2)-piperazino)-benzoesäure Ausbeute: 45 % der Theorie, Schmelzpunkt: 168°C.

5 5-Brom-2-(2-methyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 31 % der Theorie, Schmelzpunkt: 168°C.

5-Chlor-2-(3,3,5,5-tetramethyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 62 % der Theorie, Schmelzpunkt: 

✓ 20°C.

5-Brom-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoesäure

10 Ausbeute: 48 % der Theorie, Schmelzpunkt: 138°C.

5-Chlor-2-(3,5-dimethylmorpholino)-benzoesäure Ausbeute: 50 % der Theorie, Schmelzpunkt: 174<sup>o</sup>C.

5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-thiomorpholino)-benzoesäure Ausbeute: 18 % der Theorie, Schmelzpunkt: 134<sup>O</sup>C.

15 5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoesäure

Ausbeute: 15 % der Theorie, Schmelzpunkt: 104 °C.

5-Chlor-2-(3-aza-bicyclo\(\int\_3\),2,2\(\int\_n\)onan-3-yl)-benzoesäure

Ausbeute: 16 % der Theorie, Schmelzpunkt: 199\(^{O}C\).

5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure 20 Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: 84°C.

5-Chlor-2-nonamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 30 % der Theorie, Schmelzpunkt: 78<sup>o</sup>C.

5-Chlor-2-decamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 65 % der Theorie, Schmelzpunkt: 70°C. 5-Chlor-2-undecamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 41 % der Theorie, Schmelzpunkt: 41 °C.

5-Chlor-2-dodecamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 36 % der Theorie, Schmelzpunkt: 40°C.

5 5-Chlor-2-(N-phenyl-N-methylamino)-benzoesäure Ausbeute: 27 % der Theorie, Schmelzpunkt: 164<sup>O</sup>C.

2-(N-Athyl-N-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoesäure Ausbeute: 24 % der Theorie, Schmelzpunkt: 152°C.

2-(N-Butyl-N-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoesäure 10 Ausbeute: 16 % der Theorie, Schmelzpunkt: 145°C.

5-Chlor-2-(N-cyclohexyl-N-isobutylamino)-benzoesäure Ausbeute: 22 % der Theorie, Schmelzpunkt: 131<sup>O</sup>C..

5-Chlor-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoesäure

Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: 153<sup>O</sup>C.

15 5-Brom-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoesäure Ausbeute: 54 % der Theorie, Schmelzpunkt: 154<sup>0</sup>C.

5-Chlor-2-(octahydro-isoindol-2-yl)-benzoesäure Ausbeute: 33 % der Theorie, Schmelzpunkt: 164<sup>O</sup>C.

5-Brom-2-octamethylenimino-benzoesäure 20 Ausbeute: 48 % der Theorie, Schmelzpunkt: 94<sup>o</sup>C.

5-Chlor-2-(4-isopropyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 43 % der Theorie, Schmelzpunkt: 172<sup>O</sup>C.

5-Chlor-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 35 % der Theorie, Schmelzpunkt: 161<sup>O</sup>C. 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,6/undecan-8-yl)-benzoesäure Ausbeute: 42 % der Theorie, Schmelzpunkt: 163°C.

5-Chlor-2-(1,2,3,6-tetrahydro-pyridino)-benzoesäure Ausbeute: 73 % der Theorie, Schmelzpunkt: 173<sup>o</sup>C.

5 5-Chlor-2-(4-methyl-piperazino)-benzoesäure-hydrochlorid Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 132<sup>O</sup>C (Zers.).

'5-Chlor-2-(N-methyl-N-benzylamino)-benzoesäure
'Ausbeute: 18,2 % der Theorie, Schmelzpunkt: 156-157°C.

5-Chlor-2-4-(4-chlor-phenyl)-piperazino/benzoesäure

10 Ausbeute: 30,5 % der Theorie, Schmelzpunkt: 228-230°C.

2-(4-Carbäthoxy-piperazino)-5-chlor-benzoesäure
Ausbeute: 52 % der Theorie, Schmelzpunkt: 129-130°C.

5-Chlor-2-/4-(2-furoy1)-piperazino/benzoesäure

... Ausbeute: 33,1 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200-202°C.

152-(4-Benzyl-piperazino)-5-chlor-benzoesäure-hydrochlorid
Ausbeute: 42,8 % der Theorie, Schmelzpunkt: 230-232°C (Zers.).

#### Beispiel 5

### 5-Amino-2-hexamethylenimino-benzoesäurenitril

21,4 g (0,087 Mol) 2-Hexamethylenimino-5-nitro-benzoesäurenitril 20 werden in 200 ml Dioxan und 500 ml Methanol gelöst und bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von 5 bar in Gegenwart von 10% iger Palladiumkohle als Katalysator hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators und Abdestillieren des Lösungsmittels werden 20 g (100 % der Theorie) erhalten.

25 Schmelzpunkt: <20°C.

#### Beispiel 6

### 5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoesäurenitril

20 g (0,092 Mol) 5-Amino-2-hexamethylenimino-benzoesäurenitril werden in 90 ml halbkonzentrierter Salzsäure gelöst und bei 0°C mit einer Lösung von 6,5 g (0,094 Mol) Natriumnitrit in 30 ml Wasser bei tropfenweiser Zugabe diazotiert. Nach beendeter Zugabe wird 15 Minuten nachgerührt. Die Diazoniumsalzlösung wird unter Rühren zu einer Lösung von Kupfer-(I)-chlorid in konzentrierter Salzsäure, die auf 70°C erwärmt wird, zugetropft.

Nach abgeschlossener Stickstoffentwicklung wird mit Chloroform

Nach abgeschlossener Stickstoffentwicklung wird mit Chloroform extrahiert. Nach Trocknung über Natriumsulfat und Abdestillieren des Chloroforms wird der Abdampfrückstand über eine Kieselgelsäule chromatographisch gereinigt. Als Fließmittel wird Toluol verwendet.

15 Ausbeute: 5 g (23 % der Theorie), Schmelzpunkt: < 20°C.

#### Beispiel 7

### 5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoesäure

5 g (0,021 Mol) 5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoesäurenitril 20 werden in 32 g Kalilauge und 20 ml Wasser 8 Stunden auf 170°C erhitzt. Die erkaltete Schmelze wird in Wasser gelöst. Durch Ansäuern auf pH 5 wird das Amid quantitativ ausgefällt, welches anschließend mit halbkonzentrierter Salzsäure hydrolysiert wird. Ausbeute: 3,6 g (67,4 % der Theorie),

25 Schmelzpunkt: 113°C.

Analog den Beispielen 5 bis 7 wurden folgende Verbindungen hergestellt:

2-Morpholino-5-nitro-benzoesäurenitril Ausbeute: 78 % der Theorie, Schmelzpunkt: 138<sup>o</sup>C. 5-Amino-2-morpholino-benzoesäurenitril

Ausbeute: 68 % der Theorie, Schmelzpunkt: 142°C.

5-Chlor-2-morpholino-benzoesäurenitril

Ausbeute: 20 % der Theorie, Schmelzpunkt: 57°C.

5 5-Chlor-2-morpholino-benzamid

Ausbeute: 98 % der Theorie, Schmelzpunkt: 280°C.

5-Chlor-2-morpholino-benzoesäure

Ausbeute: 60 % der Theorie, Schmelzpunkt: 157°C.

### Beispiel 8

### 10 5-Cyano-2-octamethylenimino-benzoesäure

26,2 g (0,1 Mol) 5-Amino-2-octamethylenimino-benzoesäure werden in 38 ml konzentrierter Salzsäure gelöst, mit 280 ml Wasser verdünnt und bei 0°C mit einer Lösung von 7,6 g (0,11 Mol) Natriumnitrit in 30 ml Wasser bei tropfenweiser Zugabe diazotiert.

- 15 Nach halbstündigem Nachrühren wird die Lösung mit Natriumkarbomat auf pH 7 gestellt. Zu der Diazoniumsalzlösung wird anschließend eine Lösung von Trinatrium-tetracyano-kupfer-(I)Komplex bei O<sup>O</sup>C zugetropft.
  - Diese Kupfer-(I)-Komplex-Lösung wird wie folgt erhalten: 32 g
- 20 (0,128 Mol) Kupfersulfat x 5 H<sub>2</sub>O und 8,7 g Natriumchlorid in 100 ml Wasser werden mit einer Natriumhydrogensulfitlösung, bestehend aus 6,6 g (0,0635 Mol) Natriumhydrogensulfit, 4,4 g Natriumhydroxid in 50 ml Wasser zum Kupfer-(I)-Chlorid reduziert. Das ausgefallene Kupfer-(I)-Chlorid wird abgesaugt, in 50 ml
- 25 Wasser suspendiert und in einer Lösung von 17 g (0,346 Mol) Natriumcyanid in 30 ml Wasser gelöst.

Nach abgeschlossener Stickstoffentwicklung wird das Reaktionsgemisch eine Stunde auf 70°C erwärmt. Nach dem Erkalten wird mit 2N Salzsäure pH 5,5 eingestellt und mit Chloroform extra-

30 hiert. Die Chloroformphasen werden über Natriumsulfat getrocknet

und nach Abdestillieren des Chloroforms wird das erhaltene Rohprodukt über eine Kieselgelsäule mit Essigsäureäthylester als Fließmittel gereinigt.

Ausbeute: 9 g (30 % der Theorie),

<sup>5</sup> Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 70,56 H 7,40 N 10,28 Gef.: 70,38 7,20 10,10

### Beispiel 9

### 2-Heptamethylenimino-5-hydroxy-benzoesäure

- 10 26,7 g (0,107 Mol) 5-Amino-2-heptamethylenimino-benzoesäure werden in 190 ml 3N Schwefelsäure gelöst und bei 0°C mit einer Lösung von 8,3 g (0,12 Mol) Natriumnitrit in 30 ml Wasser bei tropfenweiser Zugabe diazotiert. Nach halbstündigem Nachrühren werden 2 g feingepulverter Harnstoff zugesetzt. Bei guter Rüh-
- 15 rung wird die Diazoniumsalzlösung zu 320 ml 50%iger Schwefelsäure, die auf 90°C erwärmt ist, zugetropft. Nach beendeter Stickstoffentwicklung wird bei Raumtemperatur mit Ammoniak auf pH 4 eingestellt und mit Chloroform extrahiert. Der nach Trocknung über Natriumsulfat und Abdestillieren des Chloroforms ge-
- 20 wonnene Trockenrückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Chloroform als Laufmittel gereinigt.

Nach Umkristallisation aus Isopropanol werden 8 g (30 % der Theorie) erhalten.

Schmelzpunkt: 199°C.

25 Ber.: C 67,45 H 7,68 N 5,61 Gef.: 66,87 7,71 5,65

Analog Beispiel 9 wurden folgende Verbindungen hergestellt:

2-Hexamethylenimino-5-hydroxy-benzoesäure Ausbeute: 24 % der Theorie, Schmelzpunkt: 214<sup>o</sup>C.

30 5-Hydroxy-2-octamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 27 % der Theorie, Schmelzpunkt: 208°C. 5-Hydroxy-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 33 % der Theorie, Schmelzpunkt: 240°C.

5-Hydroxy-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure
Ausbeute: 67,4 % der Theorie, Schmelzpunkt: 248-250°C.

### 5 Beispiel 10

## 5-Methoxy-2-octamethylenimino-benzoesäure

3,2 g (12,2 mMol) 5-Hydroxy-2-octamethylenimino-benzoesäure werden in 20 ml absolutem Dimethylformamid mit 0,6 g (25 mMol) Natriumhydroxid versetzt und auf 50°C erwärmt, dabei fällt zum

- 10 Teil das Natriumsalz aus. Nach Zugabe von 5,2 g (36,6 mMol)
  Methyljodid in 3 ml absolutem Dimethylformamid wird 5 Stunden
  bei Raumtemperatur gerührt. Nach Abdestillieren des Dimethylformamids wird der rohe 5-Methoxy-2-octamethylenimino-benzoesäure-methylester über eine Kieselgelsäule mit Chloroform als
- 15 Laufmittel gereinigt.

  Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

  Dieser Ester wird mit Natronlauge bei 80°C hydrolysiert. Nach dem Ansäuern auf pH 5,2 wird mit Chloroform extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und der Abdampfrückstand mit Petrol-
- 20 äther digeriert.

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 84°C.

Ber.: C 69,28 H 8,35 N 5,04 Gef.: 69,12 8,29 4,95

25 Analog Beispiel 10 wurden folgende Verbindungen hergestellt:

2-Hexamethylenimino-5-methoxy-benzoesäure Ausbeute: 88 % der Theorie, Schmelzpunkt: 141°C.

2-Heptamethylenimino-5-methoxy-benzoesäure Ausbeute: 30 % der Theorie, Schmelzpunkt: 120°C. 2-Heptamethylenimino-5-isopropyloxy-benzoesäure Ausbeute: 78 % der Theorie, Schmelzpunkt: 120°C.

5-Äthoxy-2-octamethylenimino-benzoesäure
Ausbeute: 87 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

5 5-Isopropyloxy-2-octamethylenimino-benzoesäure Ausbeute: 60 % der Theorie, Schmelzpunkt: 78°C.

5-Butyl-(2)-oxy-2-octamethylenimino-benzoesäure
Ausbeute: 48 % der Theorie, Schmelzpunkt:  $\langle 20^{\circ}C.$ 

5-Methoxy-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzoesäure 10 Ausbeute: 22 % der Theorie, Schmelzpunkt: 156°C.

5-Methoxy-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-benzoesäure Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: 124<sup>O</sup>C.

5-Hexyloxy-2-piperidino-benzoesäure

Ausbeute: 73 % der Theorie, Schmelzpunkt: 72<sup>o</sup>C.

15 5-Benzyloxy-2-piperidino-benzoesäure
Ausbeute: 41 % der Theorie, Schmelzpunkt: 188<sup>O</sup>C.

Herstellung der Endprodukte der allgemeinen Formel I:

#### Beispiel 1

4-/2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-athyl/benzoesaure-methylester

Zu einer Lösung von 1,06 g (5,3 mMol) 5-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure in 5 ml absolutem Tetrahydrofuran werden bei Raumtemperatur 1,03 g (6,3 mMol) N,N°-Carbonyl-diimidazol zugesetzt. Nach 1-2 Stunden wird zu dem gebildeten Imidazolid eine Lösung von 1,13 g (6,3 mMol) 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäuremethylester in 2 ml Tetrahydrofuran zugesetzt. Nach 16-stündigem Stehen bei Raumtemperatur wird das Tetrahydrofuran am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der rohe Ester wird über eine Kieselgelsäule mit Toluol/Essigsäureäthylester (9:1) als Laufmittel chromatographisch gereinigt. Der Trockenrückstand der vereinigten Fraktionen, die den gereinigten Ester enthalten, wird mit Petroläther behandelt.

Ausbeute: 0,9 g (47,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 94°C

Ber.: C 62,7 H 5,88 N 7,57

Gef.: 63,3 5,86 7,75

### Beispiel 2

20

# 4-/2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

0,55 g (1,56 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester werden in 40 ml einer Mischung aus
Methanol/Dioxan (2:1) gelöst. Nach Zusatz von 0,29 g (4,8 mMol)
Kaliumhydroxid, gelöst in 3 ml Wasser, werden bei Raumtemperatur
30 ml Wasser so langsam zugetropft, daß es zu keiner Ausfällung
des Esters kommt. Nach einigen Stunden wird das organische Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert, die wässrige
Phase mit Chloroform ausgeschüttelt und die wässrige Phase mit
2N Salzsäure auf FH 5,5 gestellt, dabei fällt die Säure aus.

Ausbeute: 0,38 g (70 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 165°C

Ber.: C 62,45 H 5,52 N 8,06 Gef. 62,30 5,62 7,87

### 5 Beispiel 3

# 4-/2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

0,32 g (1 mMol) 4-\(\sigma^2\)-(2-Amino-5-chlor-benzoylamino)-\(\alpha\)-\(\alpha\)-thyl\(\sigma\)-benzoe-s\(\alpha\) und 4-\((2-Amino-\alpha\)-benzoes\(\alpha\)-methyl-benzoes\(\alpha\)-methylester analog benzoes\(\alpha\)-thenzoes\(\alpha\)-methylester analog Beispiel 1 und anschlie\(\beta\)-enzoes\(\alpha\)-thenzoes\(\alpha\)-methylester analog Beispiel 2) werden in 10 ml Formalin und 30 ml Eisessig nach Zusatz von 500 mg 10\(\alpha\)-ger Palladiumkohle bei Raumtemperatur im Autoklaven bei 5 bar mit Wasserstoff behandelt. Nach Filtration und Abdestillation der L\(\alpha\)-salzs\(\alpha\)-tel wird die S\(\alpha\)-ten in Natronlauge gel\(\alpha\)-salzs\(\alpha\)-tel und mit 2N-Salzs\(\alpha\)-salzs\(\alpha\)-tel unsgef\(\alpha\)-tel vird die S\(\alpha\)-ten in Natronlauge

Ausbeute: 0,11 g (30 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 165°C

Ber.: C 62,45 H 5,52 N 8,06 Gef.: 62,38 5,68 7,90

### 20 Beispiel 4

# 4-/2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-methylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure (Schmelzpunkt:  $205^{\circ}$ C) analog Beispiel 3. Ausbeute: 30 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 165°C

4-2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester

1,06 g (5,3 mMol) 5-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure werden
mit 7 ml Thionylchlorid bei 40-50°C in das Säurechlorid überführt. Nach dem Abdestillieren des Thionylchlorids wird das
rohe Säurechlorid in 10 ml absolutem Pyridin mit 0,95 g
(5,3 mMol) 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-methylester umgesetzt.
Nach 2-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird ca. 20 Minuten
auf 50-70°C erhitzt und anschließend das Pyridin am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Trockenrückstand wird in Eiswasser
gelöst, mit Natronlauge alkalisch gestellt und diese Lösung mit
Chloroform extrahiert. Der Trockenrückstand der über Natriumsulfat getrockneten Chloroformextrakte wird über eine Kieselgelsäule mit Toluol:Essigester = 9:1 als Fließmittel chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 1,4 g (73 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 94°C

Ber.: C 62,7 H 5,88 N 7,57

20 Gef.: 62.9 5.73 7.63

#### Beispiel 6

4-2-(5-Brom-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthylbenzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Brom-2-dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-25 Amino-äthyl)-benzoesäuremethylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 93,5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 99°C

Ber.: C 56,35 H 5,21 N 6,90

Gef.: 56,10 5,32 7,01

## 4-/2-(5-Brom-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Brom-2-dimethylamino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 77 % der Theorie, Schmelzpunkt: 187<sup>o</sup>C

Ber.: C 55,4 H 4,89 N 7,16

Gef.: 55,2 4,97 7,01

### 10 Beispiel 8

4-/2-(5-Fluor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Fluor-2-dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

15 Ausbeute: 44 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 56°C

Ber.: C 66,30 H 6,14 N 8,13

Gef.: 66,28 6,22 8,13

## Beispiel 9

# 20 4-/2-(5-Fluor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Fluor-2-dimethylamino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 108°C

Ber.: C 65,55 H 5,80 N 8,47

Gef.: 64,98 5,68 8,38

- 71 -

#### Beispiel 10

4-2-(2-Dimethylamino-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 2-Dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)benzoesäure-methylester analog Beispiel 1. Die Reaktion wurde bei 60-70°C durchgeführt.

Ausbeute: 98 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 74°C

Ber.: C 70,0 H 6,78 N 8,56

10 Gef.: 69,8 6,92 8,54

## Beispiel 11

15

## 4-/2-(2-Dimethylamino-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(2-Dimethylamino-benzoylamino)-äthyl $\sqrt{1}$ -benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 107°C

Ber.: C 69,25 H 6,45 N 8,96

Gef.: 69,50 6,62 9,00

## Beispiel 12

4-2-(5-Chlor-2-diäthylamino-benzoylamino)-äthylbenzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-diäthylamino-benzoesäure und 4-(2-: Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1. : Ausbeute: 51 % der Theorie,

- 72 -

Schmelzpunkt: 93<sup>O</sup>C

Ber.: C 64,86 H 6,48 N 9,12 Gef.: 65,01 6,54 9,38

#### Beispiel 13

5

15

20

4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-di\(\alpha\)thylamino-benzoylamino)-\(\alpha\)thyl\(\beta\)benzoes\(\alpha\)ure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-diäthylamino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 80 % der Theorie,

O Schmelzpunkt: 95°C

Ber.: C 64,1 H 6,17 N 7,46
Gef.: 64,2 6,09 7,32

#### Beispiel 14

4-2-(5-Chlor-2-disobutylamino-benzoylamino)-äthyl benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-diisobutylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1. Ausbeute: 20 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

Ber.: C 68,03 H 7,69 N 6,10 Cl 7,72 Gef.: 68,59 7,68 5,93 7,51

#### Beispiel 15

4-2-(5-Chlor-2-diisobutylamino-benzoylamino)-äthyl benzoe-säure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-diisobutylamino-benzoylamino)äthyl/benzoesäureäthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2. - 73 -

Ausbeute: 90 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 113°C

Ber.: C 66,88 H 7,24 N 6,49 Cl 8,22 Gef.: 66,50 7,28 6,32 8,40

### 5 Beispiel 16

4-2-(5-Chlor-2-dipentylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-dipentylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

10 Ausbeute: 83 % der Theorie,

Schmelzpunkt; 118-120°C

Ber.: C 69,05 H 8,07 N 5,75 Cl 7,28 Gef.: 68,84 7,99 6,05 7,54

#### Beispiel 17

# 15 4-/2-(5-Chlor-2-dipentylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-dipentylamino-benzoylaminoäthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 36,5 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 68,03 H 7,68 N 6,10 Cl 7,72 Gef.: 67,93 7,64 6,02 7,86

## Beispiel 18

25

4-2-(5-Chlor-2-(1-pyrrolyl)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(1-pyrrolyl)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 64 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 120-1210C

N 7,32 Cl 9,26 C 65,88 H 5,00 5 Ber.:

Gef.:

65,86

4,85

7,47

9,38

#### Beispiel 19

# 4-/2-(5-Chlor-2-(1-pyrrolyl)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(1-pyrrolyl)-benzoylamino)-10 äthyl benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 26 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 250-255°C

C 65,13 H 4,65 N 7,59

C1 9,61

15 Gef.:

65,07

4,74

7,34

9,07

#### Beispiel 20

4-2-(5-Chlor-2-(N-cyclohexyl-methylamino)-benzoylamino)äthyl benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 2-(N-Cyclohexyl-methylamino)-5-chlor-benzoe-20 säure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 45 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 98°C

Ber.:

C 67,78 H 7,05

25 Gef.:

67,60

6,81

6,28

N 6,33

4-/2-(5-Chlor-2-/N-cyclohexyl-methylamino/benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bigli 2\)-(5-Chlor-2-\(\bigli N\)-cyclohexylmethylamino/-ben-zoylamino)-\(\bar{a}\)-benzoes\(\bar{a}\) ure-\(\bar{a}\)-thylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 58 % der Theorie, Schmelzpunkt: 166°C

Ber.: C 66,58 H 6,56 N 6,75

10 Gef.: 66,63 6,79 6,66

## Beispiel 22

4-2-(5-Brom-2-piperidino-benzoylamino)-äthylbenzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Brom-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-

15 Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 76°C

Ber.: C 60,13 H 5,92 N 6,09

Gef.: 60,35 5,97 6,19

#### 20 Beispiel 23

# 4-/2-(5-Brom-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Brom-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

25 Ausbeute: 99 % der Theorie, Schmelzpunkt: 201°C

Ber.: C 58,47 H 5,37 N 6,49

Gef.: 58,56 5,40 6,55

- 76 -

#### Beispiel 24

4-2-(5-Chlor-2-pyrrolidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-pyrrolidino-benzoesäure und 4-(2-5 Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 43 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 164°C

Ber.: C 65,19 H 5,99 N 7,24

Gef.: 65,35 6,00 7,23

#### 10 Beispiel 25

## 4-/2-(5-Chlor-2-pyrrolidino-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-pyrrolidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

15 Ausbeute: 68 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 184°C

Ber.: C 64,42 H 5,68 N 7,52 Cl 9,51 Gef.: 64,46 5,96 7,47 9,38

#### Beispiel 26

20 4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-

Hergestellt aus 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 72 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 98°C.

Ber.: C 66,CO H 6,29 N 7,OO

Gef.: 66,00 6,37 6,81

Beispiel 27 4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl]benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2. Ausbeute: 82 % der Theorie, Schmelzpunkt: 200°C C 65,20 . H 5,98 7,24 Ber.: 7,30 65,10 6,00 Gef.: 10 Beispiel 28 4-/2-(5-Chlor-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-athyl/benzoesäure-methylester Hergestellt aus 5-Chlor-2-(2-methyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1. 23 % der Theorie, Ausbeute: Schmelzpunkt: 82°C Ber.: C 66,57 H 6,56 N 6,75 6.78 66,82 6,42 Gef.: Beispiel 29 20 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-athyl\(\bar{1}\)benzoesäure Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 2. 57 % der Theorie, 25 : Ausbeute: Schmelzpunkt: 178°C C 65,91 н 6,29 N 6,99 Ber.:

6,28

65,73

Gef.:

7,13

- 78 -

#### Beispiel 30

4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(3-methyl-piperidino)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-benzoes\(\bar{a}\) ure-methylester\_\_\_\_

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(3-methyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 51 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 93°C

Ber.: C 66,57 H 6,56 N 6,75

Gef.: 66,52 6,38 6,81

### 10 Beispiel 31

15

4-/2-(5-Chlor-2-(3-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(3-\text{methyl-piperidino})-\text{benzoyl-amino})-\text{äthyl/benzoesäure-methylester}$  durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 83 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 194°C

Ber.: C 65,91 H 6,29 N 6,99

Gef.: 66,20 6,25 6,95

#### 20 Beispiel 32

4-/2-(5-Chlor-2-(4-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-methyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

25 Ausbeute: 48 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 55°C

Ber.: C 66,57 H 6,56 N 6,75

Gef.: 66,38 6,35 6,82

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor-2-}(4-\text{methyl-piperidino})-\text{benzoylamino})-\text{athyl}\sqrt{2}$ benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(4-\text{methyl-piperidino})-\text{benzoyl-}$ amino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 83 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 211°C

C 65,91 H 6,29 Ber.: 6,99 Gef.: 66,07 6,25 7,02

10

#### Beispiel 34

4-/2-(5-Chlor-2-(5-äthyl-2-methyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(5-äthyl-2-methyl-piperidino)-benzoe-15 säure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 10 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

C 67,78 н 7,05 м 6,33 Ber.: 7,10 6,50 Gef.: 68,00

20

#### Beispiel 35

4-2-(5-Chlor-2-(5-äthyl-2-methyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

. Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(5-äthyl-2-methyl-piperidino)-25 | benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

60 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 40°C

- 80 -

Ber.: C 67,19 H 6,81 N 6,53 Gef.: 67,30 6,98 6,42

#### Beispiel 36

4-2-(5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1. Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 95°C

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,53 Gef.: 67,14 6,62 6,68

#### Beispiel 37

4-2-(5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure-methylester

2,7 g (0,01 Mol) 5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoesäure werden mit 3,57 g (0,03 Mol) Thionylchlorid in 20 ml Chloroform 4,5 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Danach wird das Reaktionsgemisch im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in 10 ml Chloroform gelöst und unter Rühren bei Raumtemperatur in eine Lösung von 2,16 g (0,01 Mol) 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylesterhydrochlorid und 3,03 g (0,03 Mol) Triäthylamin, gelöst in 15 ml Chloroform, getropft. Nach 15 Minuten ist die Zugabe beendet. Danach wird noch 30 Minuten zum Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch zweimal mit Wasser und einmal mit verdünnter Essigsäure gewaschen. Die Chloroform-Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Zur weiteren Reinigung wird der erhaltene Rückstand über eine Kieselgel-Säule gegeben (Chloroform/Aceton = 9:1). Die reinen Fraktionen werden nach Abdampfen des Lösungsmittels nochmals aus Methylenchlorid/ Petroläther (20:1) umkristallisiert.

20

15

5

10

25

30

Ausbeute: 3,3 g (77 % der Theorie),

94-95<sup>O</sup>C Schmelzpunkt:

C 67,20 H 6,81 N 6,53 Cl 8,27 Ber.: 6.70 8,39

Gef.:

67,11

6,78

#### 5 Beispiel 38

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(3,5-\text{dimethyl-piperidino})-\text{benzoylamino})-\text{athy} \frac{1}{2}$ ben zoe säure

2,15 g (0,005 Mol)  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester werden in 50 ml Atha-10 nol und 10 ml 1N Natronlauge 30 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird der größte Teil des Alkohols im Vakuum entfernt und mit 60 ml Wasser versetzt. Beim schwachen Ansäuern mit Essigsäure auf etwa pH 6 fällt ein Niederschlag aus, der nach einigem Stehen abgesaugt und aus Isopropanol umkristallisiert 15 wird.

1,82 g (87,5 % der Theorie), Ausbeute:

Schmelzpunkt: 204 - 206°C

H 6,56 N 6,75 Cl 8,55 C 66,58 Ber.: 6,71 6,48

Gef.:

66,59

8,45

#### Beispiel 39 20

Ber.:

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoylamino)-äthy1/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 60 % der Theorie, 25

Schmelzpunkt: <20°C

C 64,78 H 6,57 N 6,30

6,15 6,62 Gef.: 64,95

4-2-(5-Chlor-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoylamino)-äthyl-benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoyl-5 amino)-\(\alpha\)thyl\(\bar{1}\)benzoes\(\alpha\)ure-\(\alpha\)thylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 188°C

Ber.: C 63,38 H 6,04 N 6,72 10 Gef.: 63,46 5,95 6,72

#### Beispiel 41

4-2-(5-Methoxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl7benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Methoxy-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-15 Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 66 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 118°C

Ber.: C 70,22 H 7,36 N 6,82 Gef.: 70,76 7,42 7,36

#### 20 Beispiel 42

4-/2-(5-Methoxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(5-Methoxy-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse

25 analog Beispiel 2. Die erhaltene Verbindung wurde im Aceton
mit isopropanolischer Salzsäure in das Hydrochlorid überführt.
Ausbeute: 91 % der Theorie,
Schmelzpunkt: 158°C

Ber.: C 63,07 H 6,49 N 6,68 Gef.: 63,00 6,31 6,61

### Beispiel 43

4-/2-(5-Chlor-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-äthy17ben-zoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-heptamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 24 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C

10 Ber.: C 67,78 H 7,05 N 6,33 Gef.: 67,95 7,16 6,33

## Beispiel 44

4-/2-(5-Chlor-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-heptamethylenimino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 47 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 186°C

10 Ber.: C 66,57 H 6,56 N 6,75 Gef.: 66,45 6,43 6,70

- 84 -

#### Beispiel 45

4-/2-(5-Nitro-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Nitro-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-5 Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 70 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 104°C

.: C 64,92 H 6,40 N 9,87

Gef.: 65,17 6,38 9,67

## 10 | Beispiel 46

## 4-/2-(5-Nitro-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Nitro-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

15 Ausbeute: 69 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 194-195°C

Ber.: C 63,46 H 5,83 N 10,57

Gef.: 63,20 5,79 10,38

#### Beispiel 47

20 4-/2-(5-Chlor-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoylamino)-āthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1. Ausbeute: 62 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 124°C

Ber.: C 70,50 H 6,13 N 5,87

Gef.: 70,60 6,26 5,84

4-/2-(5-Chlor-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(4-phenyl-piperidino)-benzoyl-5 amino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 92 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 188°C

Ber.: C 70,04 H 5,88 N 6,05

Gef.: 70,12 6,08 6,05

#### Beispiel 49

4-\(\begin{aligned}
4-\(\begin{aligned}
2-(5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro\(\begin{aligned}
4,5\end{aligned})\) decan-yl-(8))-benzoyl-amino)-\(\begin{aligned}
attribute{2-(8)} \begin{aligned}
benzoes\(\begin{aligned}
attribute{2-(8)} \begin{aligned}
benzoes\(\beta\text{ure-methylester}
\end{aligned}
\]

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro 4,5 decan-yl-15 (8))-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 45 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 167°C

Ber.: C 62,81 H 5,93 N 6,11

20 Gef.: 62,80 5,89 5,93

#### Beispiel 50

4-2-(5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro4,57decan-yl-(8))-benzoyl-amino)-äthyl√benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro4,5/decan-25 yl-(8))-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

- 86 -

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 190°C

Ber.: C 61,95 H 5,88 N 6,28 Gef.: 61,74 6,03 6,52

#### 5 Beispiel 51

4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(4-\text{athoxycarbonyl-piperidino})-benzoylamino}-\text{athyl/benzoes\text{aure-methylester}}

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-äthoxycarbonyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 17 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 70°C

Ber.: C 63,48 H 6,18 N 5,92 Gef.: 63,30 6,08 5,91

#### 15 Beispiel 52

10

4-/2-(5-Chlor-2-(4-hydroxycarbonyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-(4-äthoxycarbonyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische

Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 7.1 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 238°C

Ber.: C 61,32 H 5,38 N 6,50 Gef.: 61,32 5,33 6,71

## 25 Beispiel 53

4-/2-(5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoe-saure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-athyl)-benzoesaure-methylester analog Beispiel 1.

72 % der Theorie,

Schmelzpunkt:

81°C

Ber.:

66,60

6,56

6,75

Gef.:

66,28

6,30

6,67

## Beispiel 54

4-/2-(5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-

10 Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoylamino) äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 89 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 182°C

15 Ber.:

C 66,00

6,29

6,99

Gef.:

66,20

6,40

7,15

### Beispiel 55

4-2-(5-Chlor-2-morpholino-benzoylamino)-äthy1/benzoesäuremethylester

20 Hergestellt aus 5-Chlor-2-morpholino-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute:

80 % der Theorie,

111°C Schmelzpunkt:

Ber.:

C

62,55 H 5,75 N

6,95

Gef.: 25

62,48

5,74

6,94

## 4-/2-(5-Chlor-2-morpholino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-morpholino-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 78 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 186°C

Ber.: C 61,75 H 5,44 N 7,20 Gef.: 61,60 5,41 7,10

## 10 Beispiel 57

4-2-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)-äthyl benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

15 Ausbeute: 45 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 160°C

Ber.: C 60,20 H 5,53 N 6,69 Gef.: 60,62 5,76 6,96

#### Beispiel 58

20

# 4-/2-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 57 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 210°C

Ber.: C 59,32 H 5,23 N 6,92 Gef.: 59,25 5,19 6,80 - 89 -

#### Beispiel 59

4-[2-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)-äthyl]benzoesäure-methylester-S-oxyd

Hergestellt aus 5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoesäure-S-oxyd und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 152°C

Ber.: C 57,99 H 5,33 N 6,44 Gef.: 58,30 5,22 6,52

### 10 Beispiel 60

4-2-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure-S-oxyd

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-thiomorpholino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester-S-oxyd durch alkalische Hydrolyse 15 analog Beispiel 2.

Ausbeute: 82 % der Theorie, Schmelzpunkt: 202<sup>O</sup>C

Ber.: C 57,07 H 5,03 N 6,66 Gef.: 57,46 5,07 6,30

#### 20 Beispiel 61

4-2-(5-Chlor-2-1,2,4,5-tetrahydro-3H-3benzazepin-yl-(3)7-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-1,2,4,5-tetrahydro-3H-3benzazepin-y1-(3)7-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 69 % der Theorie, Schmelzpunkt: 126<sup>O</sup>C

```
- 90 -
    Ber.:
                    70,04
                              H 5,88
                                         N 6,05
     Gef.:
                    70,20
                                  5,81
                                             5,94
    Beispiel 62
    4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\sqrt{1},2,4,5-\text{tetrahydro}-3H-3\text{benzazepin-yl-}(3)7\text{ben-}
 5 zoylamino)-äthyl7benzoesäure
    Hergestellt aus 4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\sqrt{1},2,4,5-\text{tetrahydro}-3H-3-
    benzazepin-yl-(3)/benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester
    durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.
    Ausbeute: 89 % der Theorie,
10 Schmelzpunkt: 148°C
    Ber.:
                 C 69,55 H 5,61 N
                                              6,24
                                5,90
    Gef.:
                      69,87
                                              6,10
    Beispiel 63
    4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\sqrt{1},2,3,4-\text{tetrahydro-isochinolin-yl-}(2)/\text{benzoyl-}
    amino)-äthyl7benzoesäure-methylester
    Hergestellt aus 5-Chlor-2-\sqrt{1},2,3,4-tetrahydro-isochinoly1-(2)\sqrt{7}-
    benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester
    analog Beispiel 1.
    Ausbeute: 43 % der Theorie,
    Schmelzpunkt: 94°C
    Ber.: C 69,55 H 5,61 N 6,24
                                             6,14
    Gef.:
                   69,65
                               5,65
    Beispiel 64
    4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\sqrt{1},2,3,4-\text{tetrahydro-isochinolin-yl-}(2)7\text{benzoyl-}
25 amino)-äthyl7benzoesäure
    Hergestellt aus 4-12-(5-Chlor-2-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-
```

yl-(2)/benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 86 % of

86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 173°C

Ber.: C 69,04 H 5,33 N 6,44 Cl 8,15

Gef.: 68,45 5,56 6,21 8,57

#### Beispiel 65

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-benzoes\(\bar{a}\)ure-methylester

10 Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 40 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 132°C

Ber.: C 67,84 H 5,90 N 8,79

15 Gef.: 67,72 5,92 8,66

#### Beispiel 66

4-/2-(5-Chlor-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(4-phenyl-piperazino)-benzoyl-20 amino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 166°C

Ber.: C 67,07 H 5,65 N 9,06

25 Gef.: 67,30 5,96 8,99

- 92 -

### Beispiel 67

4-2-(5-Chlor-2-(4-pyridyl-(2)-piperazino)-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-/4-(2-pyridyl)-piperazino/benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester-hydrochlorid in Gegenwart von Thionylchlorid und Triäthylamin analog Beispiel 37.

Ausbeute: 44,6 % der Theorie, Schmelzpunkt des Hydrochlorids: 153-154<sup>O</sup>C

10 Ber.: C 60,58 H 5,48 N 10,87 Cl 13,76 Gef.: 60,31 5,52 10,68 13,93

## Beispiel 68

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-(4-pyridyl-(2)-piperazino)-benzoylamino-\(\bar{a}\)thy\(\bar{1}\)-benzoes\(\bar{a}\)ure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(4-pyridyl-(2)-piperazino)-benzoylamino-\(\alpha\)thyl\(\bar{1}\)benzoes\(\alpha\)ure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 27 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 120°C (Zers.).

20 Ber.: C 64,58 H 5,42 N 12,05 Cl 7,63 Gef.: 64,36 5,49 11,87 7,48

4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-1-methyl-äthyl/-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-5 Amino-1-methyl-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 42,7 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 93-94°C

Ber.: C 66,57 H 6,56 Cl 8,54 N 6,75

10 Gef.: 66,82 6,57 8,47 6,58

#### Beispiel 70

4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-1-methyl-äthyl-benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-1
15 methyl-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 192-194°C

Ber.: C 65,91 H 6,28 Cl 8,84 N 6,99

20 Gef.: 66,00 6,30 8,77 6,87

## Beispiel 71

4-2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-1-methyl-äthyl/-benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)1-methyl-äthy1/benzoesäure-methylester durch alkalische
Hydrolyse analog Beispiel 2.

- 94 -

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 159-161°C

C 63,23 H 5,87 Cl 9,83 7,76 6,07

63,42 Gef.:

9,56

7,67

#### Beispiel 72 5

4-/2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-1-methyl-äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-1-methyl-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 61,5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 79-80°C

C 64,07 H 6,18 Cl 9,46 7,47 Ber.:

9,14 7,20 Gef.: 64,40 6,52

## 15 Beispiel 73

20

4-2-(5-Amino-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

30 g (70,5 mMol)  $4-\sqrt{2}$ -(5-Nitro-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester werden in 500 ml Methanol: Athanol (1:1) und Palladium-Kohle als Katalysator, bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von 5 bar hydriert. Nach Abtrennen des Katalysators und Abdestillieren des Lösungsmittels wird die Verbindung durch Filtration über Kieselgel mit Essigsäureäthylester als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 93 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C

Ber.: C 69,84 H 7,39 N 10,62 Gef.: 70,10 7,20 10,43

#### Beispiel 74

4-/2-(5-Amino-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäuredihydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(5-Amino-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2. Anschließend wird das Produkt in Aceton mit isopropanolischer Salzsäure in das Dihydrochlorid überführt.

10 Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 70°C

Ber.: C 57,26 H 6,18 N 9,54 Gef.: 57,40 6,30 9,52

#### Beispiel 75

15 4-\(\bar{2}\)-(5-Acetamino-2-piperidino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{b}\)benzoe-\(\sigma\) s\(\bar{a}\)true-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{b}\)benzoe-

Hergestellt aus 2,5 g (6,3 mMol)  $4-\sqrt{2}$ -(5-Amino-2-piperidino-benzoylamino)-äthy1/benzoesäure-äthylester und 25 ml Essigsäureanhydrid bei Raumtemperatur. Das Reaktionsprodukt fällt

20 aus und wird mit Äther nachgewaschen.

Ausbeute: 1,9 g (69 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 165°C

Ber.: C 68,62 H 7,14 N 9,60 Gef.: 68,92 7,09 9,50

4-/2-(5-Acetamino-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Acetamino-2-piperidino-benzoylamino)-5 äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 98 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 212°C

Ber.: C 67,46 H 6,64 N 10,26

10 Gef.: 67,00 6,67 10,04

#### Beispiel 77

4-\(\bar{2}\)-(5-Dimethylaminosulfonyl-2-piperidino-benzoylamino)-\(\bar{2}\)-thyl\(\bar{2}\)benzoes\(\bar{3}\)benzoes\(\bar{3}\)ure-methylester

Hergestellt aus 5-Dimethylaminosulfonyl-2-piperidino-benzoe-15 säure und 4-(2-Äthylamino)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 1.

Ausbeute: 77 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 138-140°C

Ber.: C 60,87 H 6,60 N 8,87 S 6,77

20 Gef.: 61,08 6,67 8,86 6,80

#### Beispiel 78

4-/2-(5-Dimethylaminosulfonyl-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Dimethylaminosulfonyl-2-piperidino-25 benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 2. Ausbeute: 91 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 220°C

Ber.: C 60,11 H 6,36 N 9,14 S 6,98 Gef.: 60,30 6,42 8,96 6,98

## 5 Beispiel 79

4-/2-(5-Cyano-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Cyano-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 1.

10 Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 97°C

Ber.: C 71,08 H 6,71 N 10,36 Gef.: 71,37 6,74 10,33

## Beispiel 80

# 15 4-/2-(5-Cyano-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Cyano-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 2.

Ausbeute: 40 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: 190°C

Ber.: C 70,00 H 6,14 N 11,13 Gef.: 69,81 6,03 10,98

4-/2-(5-Athoxycarbonyl-2-piperidino-benzoylamino)-athyl/-benzoesaure-athylester-hydrochlorid

- 2,5 g (6,2 mMol) 4-/2-(5-Cyano-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester werden in 80 ml Äthanol gelöst und mit Chlorwasserstoff gesättigt. Nach sechstägigem Stehen bei Raumtemperatur wird das Lösungsmittel eingedampft, der Rückstand in Eiswasser gelöst, mit Natronlauge auf pH 9 gestellt und mit Chloroform extrahiert. Nach Trocknung über
- 10 Natriumsulfat und Abdestillieren des Lösungsmittels wird der Abdampfrückstand in Äther mit ätherischer Salzsäure in das Hydrochlorid überführt.

Ausbeute: 2,5 g (89,1 % der Theorie), Schmelzpunkt: 86-88°C

15 Ber.: C 63,85 H 6,80 N 5,72 Cl 7,24 Gef.: 63,71 6,69 5,74 7,11

#### Beispiel 82

4-\(\bar{2}\)- (5-Hydroxycarbonyl-2-piperidino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-thy\(\bar{1}\)7-benzoes\(\bar{a}\)ure

20 Hergestellt durch alkalische Hydrolyse von 4-2-(5-Athoxy-carbonyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthylbenzoesäure-äthylester-hydrochlorid analog Beispiel 2.

Ausbeute: 92 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 242°C

25 Ber.: C 66,65 H 6,10 N 7,06 Gef.: 65,96 6,18 7,23

5

10

15

4-/2-(2-(4-Hydroxy-piperidino-)-5-nitro-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester

a) 4-/2-(2-Chlor-5-nitro-benzoylamino)-äthyl]benzoesäure-methyl-ester

- 8 g (40 mMol) 2-Chlor-5-nitro-benzoesäure werden in 40 ml absolutem Tetrahydrofuran mit 6,8 g (44 mMol) N,N'-Carbonyl-diimidazol in das Imidazolid überführt. Nach einer Reaktionszeit von 2 Stunden werden 7,9 g (44 mMol) 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester bei Raumtemperatur zugesetzt und noch ca. 16 Stunden gerührt. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wird das Rohprodukt über eine Kieselgelsäule mit Toluol:Essigsäureäthylester (1:1) als Laufmittel chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 12 g (83 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 163°C

Ber.: C 56,28 H 4,17 N 7,72

Gef.: 56,58 4,41 7,82

b) 4-2-(2-(4-Hydroxy-piperidino)-5-nitro-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester

Eine Lösung von 5 g (14 mMol) 4-2-(2-Chlor-5-nitro-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-methylester in 100 ml Äthanol wird mit 2,83 (28 mMol) 4-Hydroxy-piperidin 14 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Rotationsverdampfer, wird der Trockenrückstand in Eiswasser gelöst, mit verdünnter Salzsäure auf pH 5 gestellt und mit Chloroform extrahiert. Nach Trocknung über Natriumsulfat, Abdestillation des Chloroforms wird der Rückstand aus Isopropanol kristallisiert.

25

20

Ausbeute: 5,5 g (92 % der Theorie), Schmelzpunkt: 147°C

#### Beispiel 84

4-\(\bar{2}\)-(5-Amino-2-(4-hydroxy-piperidino)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-thy\(\bar{1}\)benzoes\(\bar{a}\)ure-methylester

5,3 g (12,4 mMol) 4-2-(2-(4-Hydroxy-piperidino)-5-nitrobenzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester werden in 100 ml Methanol mit 10 tiger Palladium-Kohle bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von 1 bar hydriert.

10 Ausbeute: 91 % der Theorie, Schmelzpunkt: 78<sup>0</sup>C

#### Beispiel 85

4-/2-(5-Chlor-2-(4-hydroxy-piperidino)-benzoylamino)-äthy1/-benzoesäure-methylester

- 20,5 g (52 mMol) 4-\(\int\_2\)-(5-Amino-2-(4-hydroxy-piperidino)-benzoyl amino)-\(\text{athyl}\)/benzoes\(\text{aure-methylester}\) werden in 80 ml halb-konzentrierter eiskalter Salzs\(\text{aure gel\text{ost}}\) und mit einer L\(\text{osung von 4 g Natriumnitrit in 25 ml eiskaltem Wasser diazotiert. Diese L\(\text{osung wird zu einer Suspension von 6 g}\)
  Kupferpulver und 10 ml HCl zugetropft. Nach beendeter Stickstoffentwicklung f\(\text{allt ein z\text{ahes toleses - 25 Ausbeute: 30 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C

Ber.: C 63,38 H 6,04 N 6,72

Gef.: 63,62 6,21 6,55

4-/2-(5-Chlor-2-(4-hydroxy-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

- 4,5 g (11,3 mMol) 4-\(\bar{2}\)-(5-Amino-2-(4-hydroxy-piperidino)
  benzoylamino)-\(\alpha\)-thyl/benzoes\(\alpha\)ure-methylester werden in 20 ml
  halbkonzentrierter Salzs\(\alpha\)ure gel\(\overline{o}\)st und bei 0°C mit 0,87 g

  (12,4 mMol) Natriumnitrit, gel\(\overline{o}\)st in 6 ml Wasser, diazotiert.

  Diese L\(\overline{o}\)sung wird zu einer Suspension von 1,2 g Kupferpulver
  in 3 ml konzentrierter Salzs\(\alpha\)ure zugetropft. Nach 2-st\(\overline{u}\)ndigem

  R\(\overline{o}\)hren wird f\(\overline{u}\)r ca. 20 Minuten auf 75°C erhitzt. Die abgek\(\overline{u}\)hlte L\(\overline{o}\)sung wird mit Chloroform extrahiert, die Chloroforml\(\overline{o}\)sung mit Natriumsulfat getrocknet und der Abdampfr\(\overline{u}\)ckstand
  \(\overline{u}\)ber eine Kieselgels\(\overline{a}\)ule mit Chloroform:Methanol (9:1) als
  Laufmittel gereinigt.
- 15 Ausbeute: 2,4 g (52 % der Theorie), Schmelzpunkt: 190°C

Ber.: C 62,6 H 5,75 N 6,93 Gef.: 62,14 5,84 6,83

#### Beispiel 87

20 4-/2-(5-Chlor-2-(3-hydroxy-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 4-/2-(5-Amino-2-(3-hydroxy-piperidino)-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-methylester analog Beispiel 85.

Ausbeute: 30 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 20°C

Ber.: C 63,38 H 6,04 N 6,72 Gef.: 63,48 6,21 6,65

- 102 -

#### Beispiel 88

4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(3-hydroxy-piperidino)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-benzoes\(\bar{a}\)ure-hydrat

Hergestellt aus 4-2-(5-Amino-2-(3-hydroxy-piperidino)benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester analog Beispiel 86.

Ausbeute: 40 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 100-110°C

Ber.: C 59,93 H 5,98 N 6,65

Gef.: 60,19 6,08 6,62

### 10 Beispiel 89

4-2-(2-(3-Hydroxy-piperidino)-5-nitro-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 4-2-(2-Chlor-5-nitro-benzoylamino)-äthyl7-benzoesäure-methylester und 3-Hydroxy-piperidin analog
15 Beispiel 83.

Ausbeute: 43,5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 78-80°C

#### Beispiel 90

4-2-(5-Amino-2-(3-hydroxy-piperidino)-benzoylamino)-äthy 2-20 benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 4-/2-(3-Hydroxy-piperidino)-5-nitro-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch katalytische Hydrierung analog Beispiel 84.

Ausbeute: 90 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 82°C

4-2-(2-Piperidino-5-propyloxy-benzoylamino)-äthyl7benzoesäureäthylester

Zu einer Lösung von 2 g (7,6 mMol) 2-Piperidino-5-propyloxybenzoesäure in 60 ml absolutem Tetrahydrofuran werden 1,3 g (8 mMol) N,N'-Carbonyl-diimidazol zugesetzt und anschließend unter Ausschluß von Feuchtigkeit etwa 10-14 Stunden auf Rückflußtemperatur erhitzt. Nachdem sich das Imidazolid fast quantitativ gebildet hat, wird die Lösung mit 1,5 g (8 mMol) 4-(2-10 Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester versetzt und weitere 4-6 Stunden zum Sieden erhitzt. Nach Abdestillieren des Tetrahydrofurans am Rotationsverdampfer wird der rohe Ester über eine Kieselgelsäule mit Toluol/Essigester (9:1) als Fließmittel chromatographisch gereinigt. Die Fraktionen, die den gereinigten
Ester enthalten, werden vereinigt und das Lösungsmittel ab-

destilliert.
Ausbeute: 2,4 g (72 % der Theorie),

Schmelzpunkt: <20°C

Ber.: C 71,20 H 7,81 N 6,38

20 Gef.: 71,30 8,02 6,54

#### Beispiel 92

4-/2-(2-Piperidino-5-propyloxy-benzoylamino)-äthyl/benzoesäurehydrochlorid

1,8 g (4,1 mMol) 4-2-(2-Piperidino-5-propyloxy-benzoylamino)25 äthyl/benzoesäure-äthylester werden in einer Mischung aus 15 ml
Methanol und 15 ml Dioxan gelöst. Bei Raumtemperatur wird 1 ml
30%ige Natronlauge, verdünnt mit 30 ml Wasser, unter Rühren so
langsam zu der Esterlösung zugetropft, daß es zu keiner bleibenden Ausfällung des Esters kommt. Die Zugabe ist nach ca. 2
30 Stunden beendet. Nach einigen Stunden Nachrühren werden die organischen Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert,

die wässrige Phase mit Chloroform ausgeschüttelt und die wässrige Phase mit 2 N Salzsäure auf pH 4 gestellt. Nach Extraktion mit Chloroform, Trocknung der Chloroformphase und Abdestillieren des Chloroforms wird aus einer Lösung in Aceton

5 das Hydrochlorid mit isopropanolischer Salzsäure ausgefällt.

Ausbeute: 1,65 g (90 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 236°C

Ber.: C 64,48 H 7,00 N 6,26 Cl 7,93 Gef.: 64,24 7,06 6,17 8,13

## 10 Beispiel 93

4-/2-(5-Isopropyloxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 5-Isopropyloxy-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

15 Ausbeute: 58 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 70-72°C

Ber.: C 71,20 H 7,81 N 6,38 Gef.: 71,10 7,74 6,40

## Beispiel 94

20 4-/2-(5-Isopropyloxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(5-Isopropyloxy-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

25 Ausbeute: 82 % der Theorie, Schmelzpunkt: 225-226 C

Ber.: C 64,48 H 6,98 N 6,26 Cl 7,93 Gef.: 64,77 7,30 6,40 7,79

4-/2-(5-Hexyloxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Hexyloxy-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-5 Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 92.

Ausbeute: 61 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 66°C

Ber.: C 72,47 H 8,38 N 5,82

Gef.: 72,68 8,29 5,87

## 10 Beispiel 96

4-/2-(5-Hexyloxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(5-Hexyloxy-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog 15 Beispiel 92.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 152-154°C

Ber.: C 66,30 H 7,62 N 5,72 Cl 7,24

Gef.: 66,43 7,98 5,77 7,26

### 20 Beispiel 97

4-\(\bar{2}\)-(5-Benzyloxy-2-piperidino-benzoylamino)-athy\(\bar{1}\)benzoesaure-athylester

Hergestellt aus 5-Benzyloxy-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 55 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 120°C

Ber.: C 74,04 H 7,04 N 5,75 Gef.: 73,90 7,14 6,03

## 5 Beispiel 98

## 4-/2-(5-Benzyloxy-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Benzyloxy-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

10 Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 176°C

Ber.: C 73,34 H 6,59 N 6,10 Gef.: 73,34 6,76 6,13

### Beispiel 99

15 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-2-methyl-\(\bar{2}\)-thyl-\(\bar{2}\)-benzoe-s\(\bar{2}\)-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-propyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 54 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: < 20°C.

4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-2-methyl-äthyl/benzoe-säure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-2
methyl-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 49 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 142-145°

Ber.: C 65,90 H 6,28 Cl 8,84 N 6,98 10 Gef.: 65,85 6,45 8,83 6,99

### Beispiel 101

4-/2-(3-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthy17benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 3-Chlor-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-15 äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 92-94°C

Ber.: C 65,91 H 6,28 Cl 8,85 N 6,99 Gef.: 65,71 6,19 9,07 6,93

### 20 Beispiel 102

## 4-/2-(3-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-athyl/benzoesaure

Hergestellt aus 4-/2-(3-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 57 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 155-158°C

Ber.: C 65,19 H 5,99 Cl 9,17 N 7,24 Gef.: 64,96 5,99 9,38 7,50

### 5 Beispiel 103

4-2-(4-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 4-Chlor-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

10 Ausbeute: 71 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

Ber.: C 66,58 H 6,56 N 8,54 Cl 6,75 Gef.: 66,58 6,57 8,42 6,99

### Beispiel 104

## 15 4-/2-(4-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-(4-\text{Chlor}-2-\text{piperidino-benzoylamino})$ -äthy1/-benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 92.

Ausbeute: 66,7 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: 164-166°C

Ber.: C 65,20 H 5,99 N 9,16 Cl 7,24 Gef.: 65,31 5,96 9,25 7,48

4-2-(5-Brom-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthy1/benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 5-Brom-2-(2-methyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 74 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 98°C

Ber.: C 60,89 H 6,18 N 5,92 Gef.: 60,99 6,43 5,78

### 10 Beispiel 106

4-/2-(5-Brom-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Brom-2-(2-methyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse 15 analog Beispiel 92.

Ausbeute: 73 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 183°C

Ber.: C 65,91 H 6,29 N 6,99 Gef.: 65,70 6,35 6,80

### 20 Beispiel 107

4-/2-(5-Chlor-2-(3,5-trans-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(3,5-trans-dimethyl-piperidino)benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog 25 Beispiel 91. Ausbeute: 75 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 105-107°C

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,53 Cl 8,27 Gef.: 67,40 6,92 6,47 8,26

### 5 Beispiel 108

4-2-(5-Chlor-2-(3,5-trans-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(3,5-trans-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thy\(\bar{1}\)benzoes\(\bar{a}\)ure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 164-167°C

Ber.: C 66,58 H 6,56 N 6,75 Cl 8,55 Gef.: 66,80 6,71 6,65 8,63

### 15 Beispiel 109

4-2-(5-Brom-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl7benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Brom-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 142-144°C

Ber.: C 60,89 H 6,17 N 5,92 Cl 16,88 Gef.: 60,81 6,08 5,85 16,72

4-/2-(5-Brom-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Brom-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{f}\)benzoes\(\bar{a}\)ure-methylester durch alkalische
Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 184-185°C

C 60,13

н 5,92

N 6,10

Cl 17,40

O Gef.:

59,98

5,87

6,02

17,30

#### Beispiel 111

4-2-(5-Methoxy-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Methoxy-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)
benzoesäure und 2-(Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog

Beispiel 91.

Ausbeute: 14 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 97-99°C

Ber.: C

C 71,21 H 7,81

N 6,39

20 Gef.:

71,29

7,78

6,16

### Beispiel 112

4-2-(5-Methoxy-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Methoxy-2-(3,5-cis-dimethyl-piperidino)-25 benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

- 112 -

Ausbeute: 53 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 200-203<sup>O</sup>C

Ber.:

C 70,22

н 7,37

N 6,82

Gef.:

70,22

7,38 ·

6,82

### 5 Beispiel 113

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(3,3,5,5-tetramethyl-piperidino)-benzoylamino)äthyl7benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(3,3,5,5-tetramethyl-piperidino)benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 34 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 108<sup>O</sup>C

Ber.: C 68,85

H 7,49

N 5,94

C1 7,52

Gef.:

68,75

7,37

5,79

7,69

#### Beispiel 114 15

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(3,3,5,5-\text{tetramethyl-piperidino})-\text{benzoylamino})$ äthy17benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(3,3,5,5-tetramethyl-piperidino) benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 99 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 170-172°C

Ber.:

20

C 67,78 H 7,05 N 6,32 Cl 8,00

Gef.:

67,60

7,09

6,13

7,95

4-/2-(5-Chlor-2-(piperidon-(2)-yl-(1))-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(piperidon-(2)-yl-(1))-benzoesäure

5 und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 42 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 118°C

Ber.: C 64,40 H 5,88 N 6,53 Gef.: 64,32 5,87 6,58

## 10 Beispiel 116

4-/2-(5-Chlor-2-(piperidon-(2)-yl-(1))-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-hydrat

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-(piperidon-(2)-yl-(1))-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 64 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 190-193°C

Ber.: C 60,48 H 5,56 N 6,72 Gef.: 60,74 5,47 6,96

## 20 Beispiel 117

4-\(\bar{2}\)- (5-Brom-2- (4-methoxy-piperidino)-benzoylamino)-athyl\(\bar{1}\)-benzoesaure-athylester

Hergestellt aus 5-Brom-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 58,90 H 5,97 N 5,72 Gef.: 59,25 6,08 5,27

### 5 Beispiel 118

 $4-\sqrt{2}-(5-Brom-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoylamino)-äthy1/-benzoesäure$ 

Hergestellt aus 4-/2-(5-Brom-2-(4-methoxy-piperidino)-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse 10 analog Beispiel 92.

Ausbeute: 65 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 186°C

Ber.: C 57,28 H 5,46 N 6,07 Gef.: 56,40 5,46 5,85

## 15 Beispiel 119

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-morpholino)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)- \(\begin{array}{c} benzoes\(\bar{a}\) ure-\(\bar{a}\)thyl-\(\beta\)-

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-morpholino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

20 Ausbeute: 52 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 111-112°C

Ber.: C 64,78 H 6,57 N 6,30 Gef.: 64,72 6,64 6,24

4-/2-(5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-morpholino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-morpholino)
5 benzoylamino)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-benzoes\(\bar{a}\)-\(\bar{a}\)-thyl\(\bar{b}\)-benzoes\(\bar{a}\)-church alkalische

Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 232°C

Ber.: C 63,38 H 6,04 N 6,72 10 Gef.: 63,38 6,28 6,69

### Beispiel 121

4-2-(5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-thiomorpholino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-thiomorpholino)-benzoe-15 säure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 71 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

Ber.: C 62,53 H 6,34 N 6,08 Gef.: 62,60 6,52 6,08

Beispiel 122

20

4-/2-(5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-thiomorpholino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-(2,6-dimethyl-thiomorpholino)-25 benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92. Ausbeute: 51 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 183-185°C

Ber.: C 61,03 H 5,82 N 6,47

Gef.:

60,62

6,01

6,30

### 5 Beispiel 123

4-/2-(5-Chlor-2-(thiomorpholino-1,1-dioxyd)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(thiomorpholino-1,1-dioxyd)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

10 Ausbeute: 40 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 158°C

Ber.:

C 56,83

H 5,42

6,02

Gef.: .

56,78

5,78

6,15

### Beispiel 124

15 4-\(\bar{2}\)-(2-Hexamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-thyl\(\bar{b}\)benzoe-\(\sigma\)

Hergestellt aus 2-Hexamethylenimino-5-methoxy-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91. Ausbeute: 46 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: 92°C

Ber.:

C 70,73

H 7,60

N 6,60

Gef.:

70,46

7,53

6,72

4-/2-(2-Hexamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(2-Hexamethylenimino-5-methoxy-benzoyl-5 amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 92 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 126°C

Ber.: C 63,30 H 6,75 N 6,46 Cl 8,18
10 Gef.: 63,80 7,24 6,57 7,62

#### Beispiel 126

4-2-(2-Heptamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 2-Heptamethylenimino-5-methoxy-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 30 % der Theorie,
Schmelzpunkt: \(\nabla 20^{\text{O}}\)C

### Beispiel 127

4-/2-(2-Heptamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl/benzoe20 säure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(2-Heptamethylenimino-5-methoxy-benzoyl-amino)-\(\alpha\)thyl\(\bar{1}\)benzoes\(\alpha\)ure-\(\alpha\)thylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 92.

Ausbeute: 97 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 110-112°C

Ber.: C 59,68 H 6,88 N 5,80 Gef.: 60,80 6,87 5,63

```
Beispiel 128
   4-\sqrt{2}-(2-Heptamethylenimino-5-isopropyloxy-benzoylamino)-äthy1/7-
   benzoesäure-äthylester
   Hergestellt aus 2-Heptamethylenimino-5-isopropyloxy-benzoesäure
  und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 92.
   Ausbeute: 62 % der Theorie,
   Schmelzpunkt: < 20°C
                                          N 6,00
                              H 8,20
   Ber.:
               C 72,07
                                 8,16
                                             5,90
                   72,20
   Gef.:
   Beispiel 129
   4-\sqrt{2}-(2-Heptamethylenimino-5-isopropyloxy-benzoylamino)-äthy1/-
   benzoesäure-hydrochlorid
   Hergestellt aus 4-\sqrt{2}-(2-Heptamethylenimino-5-isopropyloxy-
   benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hy-
   drolyse analog Beispiel 92.
   Ausbeute: 91 % der Theorie,
   Schmelzpunkt: 202°C
                 C 65,73 H 7,42 N 5,90 Cl 7,46
                                                  7,23
                              7,58
                                       5,82
                    65,85
   Gef.:
20 Beispiel 130
   4-/2-(5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-äthyl benzoe-
    säure-äthylester
```

Hergestellt aus 5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

25 Ausbeute: 42,5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 81°C

Ber.: C 61,80 H 6,50 N 5,78 Br 16,40 Gef.: 61,60 6,40 5,74 16,40

4-/2-(5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

Hergestellt aus 4-2-(5-Brom-2-heptamethylenimino-benzoylamino)-5 äthyl7benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92,

Ausbeute: 94 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 189°C

Ber.: C 60,13 H 5,92 N 6,10 Br 17,39 10 Gef.: 59,97 6,01 6,05 17,51

## Beispiel 132

4-/2-(2-(3-Aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl)-5-chlor-benzoylamino)athyl/benzoesaure-athylester

Hergestellt aus 2-(3-Aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl)-5-chlorbenzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 114°C

Ber.: C 68,63 H 6,87 N 6,16

20 Gef.: 68,78 7,08 6,16

### Beispiel 133

4-/2-(2-(3-Aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl)-5-chlor-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-2-(2-(3-Aza-bicyclo23,2,27nonan-3-yl)-5-chlor-25 benzoylamino)-äthyl7benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

98 % der Theorie, Ausbeute:

Schmelzpunkt: 158°C

Ber.: C 62,20 H 6,03 N 6,05 Cl 15,30 Gef.: 62,76 6,37 6,07 15,25

### 5 Beispiel 134

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 41 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C

C 68,33 Ber.:

H 7,28 N 6,13 7,10

Gef.:

68,15

6,09

### Beispiel 135

15 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athyl7benzoe-<u>säure</u>

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

20 Ausbeute: 94 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 172°C

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,53

66,90 Gef.: 6,76 6,39

```
Beispiel 136
   4-2-(5-Chlor-2-nonamethylenimino-benzoylamino)-athyl benzoe-
   säure-äthylester
   Hergestellt aus 5-Chlor-2-nonamethylenimino-benzoesäure und 4-
5 (2-Amino-athyl)-benzoesaure-athylester analog Beispiel 91.
              24 % der Theorie,
   Ausbeute:
   Schmelzpunkt: < 20° C
                            H 7,09 N 5,97 Cl 7,56
               C 69,14
   Ber.:
                                                    7,88
                              7,28
                                        6,13
   Gef.:
                  69,38
10 Beispiel 137
   4-/2-(5-Chlor-2-nonamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoe-
   säure
   Hergestellt aus 4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-nonamethylenimino-benzoylamino)-
   äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog
15 Beispiel 92.
   Ausbeute: 82 % der Theorie,
   Schmelzpunkt: 173-174°C
              C 68,00 H 6,63 N 6,35 C1 8,04
   Ber.:
                                                   7.60
                          6.78
                                      6,23
                 67,62
   Gef :
20 Beispiel 138
    4- [2-(5-Chlor-2-decamethylenimino-benzoylamino)-athyl benzoe-
    säure-äthylester
    Hergestellt aus 5-Chlor-2-decamethylenimino-benzoesäure und
    4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.
25 Ausbeute:
               65 % der Theorie,
    Schmelzpunkt: 5 20°C
                           н 7,69
                                     N 5,78
                 69,33
    Ber.:
                 69,29
                              7,64
                                        5,92
```

```
Beispiel 139
```

4-/2-(5-Chlor-2-decamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoe-

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-decamethylenimino-benzoylamino)-5 athyl/benzoesaure-athylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 58 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 177°C

C 68,33 H 7,28 N 6,13 Ber.:

10 Gef .:

7,28 68,43

6,41

## Beispiel 140

4-/2-(5-Chlor-2-undecamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-undecamethylenimino-benzoesaure und 15 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91. 71 % der Theorie, Ausbeute:

Schmelzpunkt: 80°C

Ber.:

С 69,79 Н 7,88 N 5,61

Gef.:

69,35

7,66

5,84

## 20 Beispiel 141

4-2-(5-Chlor-2-undecamethylenimino-benzoylamino)-äthyl benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-undecamethylenimino-benzoylamino)-äthy17benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse 25 analog Beispiel 92.

Ausbeute: 77 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 218-220°C

Ber.: C 68,84 H 7,49 N 5,95

Gef.: 68,34 7,21 6,19

## 5 Beispiel 142

4-/2-(5-Chlor-2-dodecamethylenimino-benzoylamino)-äthyl benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-dodecamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 92.

10 Ausbeute: 53 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

Ber.: C 70,22 H 8,05 N 5,46

Gef.: 70,56 7,77 5,71

## Beispiel 143

15 4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-dodecamethylenimino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{b}\)benzoe-s\(\bar{a}\)ure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-dodecamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 92.

20 Ausbeute: 33 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 185-187°C

Ber.: C 69,33 H 7,69 N 5,78

Gef.: 69,17 7,54 5,95

```
Beispiel 144
   4-/2-(5-Chlor-2-(N-methyl-anilino)-benzoylamino)-äthyl/benzoe-
   säure-äthylester
   Hergestellt aus 5-Chlor-2-(N-methyl-anilino)-benzoesäure und 4-
5 (2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.
   Ausbeute: 70 % der Theorie,
   Schmelzpunkt:
                   ₹ 20°C
   Beispiel 145
   4-/2-(5-Chlor-2-(N-methyl-anilino)-benzoylamino)-athyl/benzoe-
10 saure
   Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(N-methyl-anilino)-benzoyl-
   amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse
   analog Beispiel 92.
   Ausbeute: 65 % der Theorie,
15 Schmelzpunkt: 186-188°C
               C 67,56 H 5,80 N 6,85
   Ber.:
   Gef.:
                 67,81
                            5,66
                                       6,87
   Beispiel 146
   4-\sqrt{2}-(2-(N-Xthyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoylamino)-\ddot{a}thy\dot{L}-
20 benzoesäure-äthylester
   Hergestellt aus 2-(N-Athyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoesäure
   und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.
   Ausbeute: 41 % der Theorie,
   Schmelzpunkt: 94°C
25 Ber.:
               C 68,33
                              7,28
                                     N 6,13
```

7,10

68,00

Gef.:

6,03

```
Beispiel 147
```

4-2-(2-(N-Athyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoylamino)-athyl7-benzoesaure

Hergestellt aus 4-/2-(2-(N-Athyl-cyclohexylamino)-5-chlorbenzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 163°C

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,53

10 Gef.:

67,25

6,67

6,45

### Beispiel 148

4-2-(2-(N-Butyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 2-(N-Butyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91. Ausbeute: 46 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 77°C

Ber.: C 69,33 H 7,60 N 5,78

Gef.: 69,12 7,69

## 20 Beispiel 149

4-/2-(2-(N-Butyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure

5,78

Hergestellt aus 4-/2-(2-(N-Butyl-cyclohexylamino)-5-chlor-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

- 126 -

79 % der Theorie, Ausbeute:

Schmelzpunkt: 85°C

C 68,33 H 7,28 N 6,13 Ber.: 7,18 6,40

Gef.:

10

20

68,44

Beispiel 150 5

> 4-2-(5-Chlor-2-(N-isobutyl-cyclohexylamino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(N-isobutyl-cyclohexylamino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 91.

46 % der Theorie, Ausbeute:

Schmelzpunkt: 83°C

H 7,69 N 5,78 C 69,33 Ber.: 69,17

Gef.:

7,54 5,66

Beispiel 151 15

> 4-/2-(5-Chlor-2-(N-isobutyl-cyclohexylamino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-(N-isobutyl-cyclohexylamino)benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 92.

Ausbeute: 62 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 129°C

C 68,33 H 7,28 N 6,13 Ber.:

68,30 7,18 6,17 Gef.:

4-2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-2-methyl-äthyl7-benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-5 Amino-propyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91. Ausbeute: 34 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C

## Beispiel 153

4-2-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-2-methyl-athyl710 benzoesaure

Hergestellt aus 4-\(\big[2-\)(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-2-methyl-\(\alpha\)thyl\(\big[\)benzoes\(\alpha\)ure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 49 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 142-145°C

Ber.: C 63,22 H 5,86 N 7,76 Gef.: 62,90 5,98 7,54

# Beispiel 154

4-2-(3-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäuremethylester

Hergestellt aus 3-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

- 128 -

#### Beispiel 155

### 4-/2-(3-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(3-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-\(\alpha\) thyl\(\bar{2}\) benzoes\(\alpha\) ure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog \(\begin{align\*} 5 \) Beispiel 92.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 175-178°C

Ber.: C 62,33 H 5,52 N 8,08 Cl 10,22 Gef.: 62,60 5,56 8,26 10,27

## 10 Beispiel 156

4-2-(2-Dimethylamino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 2-Dimethylamino-5-methoxy-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 81 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

## Beispiel 157

## 4-/2-(2-Dimethylamino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(2-Dimethylamino-5-methoxy-benzoylamino)
äthyl\(\bar{1}\)benzoes\(\alpha\)ure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog

Beispiel 92.

Ausbeute: 71 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 147-150°C

Ber.: C 66,65 H 6,48 N 8,18 Gef.: 66,85 6,35 8,12

25

4-/2-(4-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

3,55 g (10 mMol)  $4-\sqrt{2}-(4-\text{Amino}-2-\text{dimethylamino}-\text{benzoylamino})$ äthyl benzoesäure-äthylester (Schmelzpunkt: 135-136°C, hergestellt durch Hydrierung von 4-/2-(2-Dimethylamino-4-nitrobenzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester mit Palladium/Kohle) werden in 4 ml konz. Salzsäure und ca. 5 g Eis durch tropfenweise Zugabe einer Lösung von 820 mg (11,6 mMol) Natriumnitrit 10 in 5 ml Wasser diazotiert. Nach 30 Minuten wird die Diazoniumsalzlösung bei Raumtemperatur zu einer Suspension von 1,2 g Kupferbronze in 1 ml konz. Salzsäure getropft. Nach Stehen über Nacht wird mit Wasser verdünnt und mit Chloroform extrahiert. Die eingeengten Chloroformextrakte werden an Kieselgel säulen-15 chromatographisch gereinigt (Fließmittel: Toluol/Essigester = 1:1;  $R_{\epsilon} \triangleq 0,75$ ).

27 % der Theorie, Ausbeute:

Schmelzpunkt: 97-99°C

Cl 7,47 H 6,18 N 9,46 C 64,08 Ber.:

Gef.:

20

64,37

6,42

9,32

7,44

### Beispiel 159

## 4-/2-(4-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-athyl/benzoesaure

Hergestellt durch alkalische Verseifung von  $4-\sqrt{2}-(4-\text{Chlor-2}$ dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester analog Beispiel 92.

Ausbeute: 95 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 163-165°C

C1 8,08 62,34 H 5,52 N 10,22 Ber.:

10,60 8,15 Gef.: 61,92 5,55

4-/2-(2-Dimethylamino-4-nitro-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt analog Beispiel 91 aus 2-Dimethylamino-4-nitrobenzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester. Ausbeute: 95 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 145°C

Ber.: C 62,33 H 6,01 N 10,90

Gef.: 62,73 6,00 11,09

## 10 Beispiel 161

4-/2-(6-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäuremethylester

Hergestellt aus 6-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 91.

15 Ausbeute: 25 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 115-117°C

Ber.: C 63,24 H 5,87 N 7,76 Cl 9,83

Gef.: 63,33 5,73 7,90 9,92

## Beispiel 162

## 20 4-/2-(6-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)-athyl/benzoesaure

Hergestellt aus 4-/2-(6-Chlor-2-dimethylamino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 92.

Ausbeute: 35 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: 155-158°C

Ber.: C 62,34 H 5,52 N 8,08 Cl 10,22

Gef.: 62,98 5,73 7,92 10,11

 $4-\sqrt{2}-\sqrt{2}-(4-\text{Benzyl-piperazino})-5-\text{chlor-benzoylamino/-athyl/-}$ benzoesäure-äthylester

|Hergestellt aus 2-(4-Benzyl-piperazino)-5-chlor-benzoesäure und 5 4-(2-Amino-athyl)-benzoesaure-athylester analog Beispiel 91.

Ausbeute: 39 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C

Ber.: 68,83 6,37 7,00 С 8,21

6,93 Gef.: 68,97 6,52

## 10 Beispiel 164

## 4-/2-/2-Piperazino-benzoylamino/athyl/benzoesaure-athylester

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-\sqrt{2}-(4-Benzyl-piperazino)-5-chlor-benzoyl$ amino/äthyl/benzoesäure-äthylester durch katalytische Hydrierung mit Palladium/Kohle bei Raumtemperatur und einem Wasser-15 stoffdruck von 1 bar.

Ausbeute: 60 % der Theorie,

Schmelzpunkt: (20°C

Ber.: 69,27 11,01 H 7,13 Gef.: 69,22 7,11 10,90

4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{1}\)benzoes\(\bar{a}\)ure-\(\bar{a}\)thylester

- In 30 ml absolutem Tetrahydrofuran werden 2,5 g (8,5 mMol)

  5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoesäure mit 1,4 g
  (8,6 mMol) Carbonyldiimidazol 8 Stunden zum Sieden erhitzt. Zu
  dem gebildeten Imidazolid werden 1,64 g (8,6 mMol) 4-(2-Aminoäthyl)-benzoesäure-äthylester zugesetzt und das Reaktionsgemisch wird weitere 12 Stunden auf Rückflußtemperatur erwärmt.
- 10 Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wird der Ester über eine Kieselgelsäule mit dem Fließmittel Toluol/Essigester (9:1) chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 2,7 g (68 % der Theorie),

Schmelzpunkt: <20°C.

15 Ber.: C 69,14 H 7,09 N 5,97 Cl 7,55 Gef.: 69,43 6,98 6,10 7,76

#### Beispiel 166

4-2-(5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

20 1,9 g (4,1 mMol) 4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)- (5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)- (5-Chlor-2-(decahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)- (40 ml washer werden in 40 ml einer Mischung von Dioxan und Methanol (1:1) gel\(\frac{1}{2}\)st. Nach Zugabe von 5 ml 30\(\frac{1}{2}\)iger Natronlauge, verd\(\text{u}\)int mit 20 ml Wasser, wird bei Raumtemperatur hydrolysiert. Nach einigen Stunden werden die or-25 ganischen L\(\text{o}\)sungsmittel abdestilliert. Nach Extraktion mit Chloroform wird die w\(\text{u}\)ssrige Phase mit 2N Salzs\(\text{u}\)ure auf pH 4-5 gestellt und die S\(\text{u}\)ure, die bei diesem pH ausgef\(\text{a}\)llieren des Chloroform extrahiert. Nach Trocknung und Abdestillieren des Chloroforms wird in Aceton das Hydrochlorid mit isopropanolischer 30 Salzs\(\text{u}\)ure ausgef\(\text{a}\)llieren ausgef\(\text{a}\)lliere

Ausbeute: 1,5 g (77 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 226°C.

Ber.: C 62,88 H 6,33 N 5,86 Cl 14,85 Gef.: 62,60 6,36 5,93 14,76

### 5 Beispiel 167

4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoylamino)-\(\bar{2}\)-thyl/benzoes\(\bar{2}\)-thyl/benzoes\(\bar{2}\)-thyl-thylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Bei-10 spiel 165.

Ausbeute: 97 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 69,62 H 7,30 N 5,80 Cl 7,33 Gef.: 69,88 7,22 5,63 7,46

### 15 Beispiel 168

4-\(\int\_2\)-(5-Chlor-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)-benzoes

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thy\(\bar{1}\)/benzoes\(\bar{a}\)ure-\(\bar{a}\)thylester durch alkalische

20 Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 216°C

Ber.: C 63,53 H 6,56 N 5,69 Cl 14,42 Gef.: 63,51 6,59 5,76 14,35

Hergestellt aus 5-Brom-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 98 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 63,75 H 6,68 N 5,31 Br 15,14

10 Gef.: 64,06 6,56 5,16 15,00

### Beispiel 170

4-\(\bar{2}\)-(5-Brom-2-(decahydro-3-benzazepin-3-y1)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl/benzoes\(\bar{a}\)ure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-2-(5-Brom-2-(decahydro-3-benzazepin-3-yl)-15 benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 216°C.

Ber.: C 58,26 H 6,01 N 5,22 Cl 6,61 Br 14,91

20 Gef.: 58,22 5,85 5,34 6,65 15,00

### Beispiel 171

4-/2-(5-Chlor-2-(octahydro-isoindol-2-yl)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(octahydro-isoindol-2-yl)-benzoesäure
25 und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.
Ausbeute: 72 % der Theorie.

Ausbeute: 72 % der Theorie, Schmelzpunkt:  $< 20^{\circ}$ C.

Ber.: C 68,63 H 6,86 N 6,15 Cl 7,79

Gef.: 68,72 6,92 6,20 7,94

4-/2-(5-Chlor-2-(octahydro-isoindol-2-yl)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(octahydro-isoindol-2-yl)-

5 benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydroylse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 83 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 214°C.

Ber.: C 62,20 H 6,09 N 6,04 Cl 15,32

10 Gef.: 62,45 6,23 6,13 15,70

### Beispiel 173

4-/2-(5-Brom-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Brom-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-15 Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 84 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 62,27 H 6,63 N 5,58 Br 15,93

Gef.: 62,40 6,66 5,53 15,96

### 20 Beispiel 174

4-2-(5-Brom-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-2-(5-Brom-2-octamethylenimino-benzoylamino)äthyl benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog 25 Beispiel 166.

Ausbeute: 90 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 164°C.

Ber.: C 56,53 H-5,92 N 5,49 Br 15,67 Cl 6,95 Gef.: 56,82 5,96 5,47 14,85 6,59

4-/2-(5-Cyano-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 5-Cyano-2-octamethylenimino-benzoesäure und 5 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165. Ausbeute: 30 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 94°C.

Ber.: C 72,45 H 7,43 N 9,38 Gef.: 72,50 7,50 9,41

### 10 Beispiel 176

4-/2-(5-Cyano-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

Hergestellt aus 4-2-(5-Cyano-2-octamethylenimino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog 15 Beispiel 166.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 186°C.

Ber.: C 71,57 H 6,96 N 10,01 Gef.: 71,50 7,14 9,66

### 20 Beispiel 177

4-/2-(2-Octamethylenimino-5-nitro-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 2-Octamethylenimino-5-nitro-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

25 Ausbeute: 50 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 116°C.

Ber.: C 66,79 H 7,11 N 8,98

Gef.: 67,00 7,17 9,04

4-2-(2-Octamethylenimino-5-nitro-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(2-Octamethylenimino-5-nitro-benzoylamino)-5 \(\bar{a}\)-thyl\(\bar{J}\)benzoes\(\bar{a}\)-tre-\(\bar{a}\)-thylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 93 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 148°C.

Ber.: C 62,06 H 6,74 N 9,24 Cl 4,53 10 Gef.: 62,46 6,46 9,10 4,76

#### Beispiel 179

4-2-(5-Amino-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester-dihydrochlorid

Hergestellt aus 4-2-(2-Octamethylenimino-5-nitro-benzoylamino)15 äthyl benzoesäure-äthylester durch katalytische Hydrierung in
methanolischer Lösung bei einem Wasserstoffdruck von 5 bar bei
Raumtemperatur mit 10%iger Palladiumkohle als Katalysator.
Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 162°C.

20 Ber.: C 61,16 H 7,30 N 8,22 Cl 13,90 Gef.: 61,50 7,84 8,54 13,50

#### Beispiel 180

4-/2-(5-Amino-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7benzoe-säure-hydrochlorid

25 Hergestellt aus 4-\(\int\_2\)-(5-Amino-2-octamethylenimino-benzoylamino)äthyl\(\int\_1\)benzoesäure-äthylester-hydrochlorid durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 50 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 130°C.

Ber.: C 64,62 H 7,23 N 9,42 Cl 7,94

63,90 Gef.:

7,10

9,20

7,74

### 5 Beispiel 181

4-/2-(2-Octamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 2-Octamethylenimino-5-methoxy-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

10 Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

C 71,65 H 8,01 N 6,18

Gef.:

71,65

8,15

### Beispiel 182

15 4-2-(2-Octamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(2-Octamethylenimino-5-methoxy-benzoylamino)-äthy1/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

20 Ausbeute: 83 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 216°C.

Ber.: C 65,13 H 7,21 N 6,07 Cl 7,68

Gef.:

64,53 7,39

5,96

7,70

### Beispiel 183

25 4-/2-(5-Athoxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Athoxy-2-octamethylenimino-benzoesäure und

4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 66 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C

Ber.:

C 72,07

H 8,20

N 6,00

5 Gef.:

72,25

8,21

6,06

### Beispiel 184

4-2-(5-Athoxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoe-saure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(5-Athoxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)10 äthyl benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog
Beispiel 166.

Ausbeute: 98 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 172°C.

Ber.:

65,73

H 7,42 N 5,89

Cl 7.46

15 Gef.:

65,50

7,20

5,79

7,19

## Beispiel 185

4-2-(5-Isopropyloxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl-benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Isopropyloxy-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.:

C 72,47

н 8,38

N 5,82

Gef.:

73,04

8,44

5,76

4-/2-(5-Isopropyloxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-/2-(5-Isopropyloxy-2-octamethylenimino-benzo-5 ylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 93 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 152°C.

Ber.: C 66,30 H 7,62 N 5,72 Cl 7,24 10 Gef.: 66,40 7,50 5,54 7,11

#### Beispiel 187

4-\(\bigce{2}\)- (5-Butyl-(2)-oxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-thyl-benzoes\(\bar{a}\)-athylester

Hergestellt aus 5-Butyl-(2)-oxy-2-octamethylenimino-benzoesäure

15 und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 64 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 72,84 H 8,56 N 5,66 Gef.: 72,58 8,48 5,27

#### 20 Beispiel 188

4-2-(5-Butyl-(2)-oxy-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl-benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-2-(5-Butyl-(2)-oxy-2-octamethylenimino-benzo-ylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 88 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 142°C.

Ber.: C 66,84 H 7,81 N 5,56 Cl 7,04 Gef.: 66,40 7,84 5,20 6,71

4-/2-(5-Chlor-2-(4-isopropyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-isopropyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 72 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 68,03 H 7,69 N 6,10 Cl 7,73 Gef.: 68,20 7,62 6,20 7,41

### 10 Beispiel 190

 $4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-(4-isopropyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure$ 

Hergestellt aus 4-2-(5-Chlor-2-(4-isopropyl-piperidino)-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse

15 analog Beispiel 166.

Ausbeute: 75 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 164°C.

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,53 Cl 8,27 Gef.: 67,40 6,94 6,74 8,41

### 20 Beispiel 191

4-/2-(5-Chlor-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

25 Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 103°C.

Ber.: C 68,84 H 7,49 N 5,95 Cl 7,53 Gef.: 69,10 7,60 6,20 7,90

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(4-\text{tert.butyl-piperidino})-\text{benzoylamino})-\text{athyl}$ benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(4-tert.butyl-piperidino)-benzo-5 ylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester analog Beispiel 166.

Ausbeute: 87 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 160°C.

C 67,78 H 7,05 N 6,33 Cl 8,00 6,50

Gef.: 67,93 ~ 7,21 8,20

### 10 Beispiel 193

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(1,4-\text{dioxa}-8-\text{aza}-\text{spiro}/4,6/\text{undecan}-8-\text{yl})-\text{benzoyl}$ amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,6)undecan-8-yl)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester 15 analog Beispiel 165.

Ausbeute: 43 % der Theorie,

<20°C. Schmelzpunkt:

Ber.: C 64,12 C1 7,28 6,42 5,75 Gef.: 6,31 6,01 64,40

## 20 Beispiel 194

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(1,4-\text{dioxa}-8-\text{aza-spiro}/4,6/\text{undecan}-8-\text{yl})-\text{benzoyl}$ amino)-äthy1/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(1,4-\text{dioxa}-8-\text{aza}-\text{spiro}/4,6)$ undecan-8-yl)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch 25 alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 71 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 185°C.

Ber.: C 62,81 н 5,93 6,10 C1 7,72 Gef.: 63,02 6,05 6,11

 $4-\sqrt{2}-(2-Diallylamino-5-chlor-benzoylamino)-athyl/benzoesaure$ äthylester

Hergestellt aus 2-Diallylamino-5-chlor-benzoesäure und 4-(2-

5 Amino-athyl)-benzoesaure-athylester analog Beispiel 165.

48 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.:

C 67,52 H 6,29 N 6,55

Gef.:

67,64 6,38

6,56

# 10 Beispiel 196

# 4-/2-(2-Diallylamino-5-chlor-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-(2-Diallylamino-5-chlor-benzoylamino)$ äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

15 Ausbeute: 75 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 130°C.

Ber.:

C 66,24 H 5,81 N 7,02

Gef.:

66,50

5,83

6,92

### Beispiel 197

20 4-2-(5-Nitro-2,4-dipiperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Nitro-2,4-dipiperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 40 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.:

C 66,12 H 7,13 N 11,01

Gef.:

66,13

7,09

11,05

# 4-/2-(5-Nitro-2,4-dipiperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Nitro-2,4-dipiperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog 5 Beispiel 166.

Ausbeute: 95 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 208°C,

Ber.: C 64,98 H 6,71 N 11,65 Gef.: 64,40 -6,72 11,03

### 10 Beispiel 199

4-2-(5-Amino-2,4-dipiperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

1,4 g (2,8 mMol) 4-\(\bar{2}\)-(5-Nitro-2,4-dipiperidino-benzoylamino)äthyl\(\bar{1}\)benzoesäure-äthylester werden in 100 ml \(\bar{1}\)thanol gelöst

15 und bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffdruck von 5 bar mit

10%iger Palladiumkohle als Katalysator hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators und Abdestillieren des Methanols erhält man beim Kristallisieren aus Aceton 0,8 g (60 % der Theorie)
vom Schmelzpunkt 172\(\bar{2}\)C.

20 Ber.: C 70,26 H 8,00 N 11,70 Gef.: 70,39 8,19 11,72

## Beispiel 200

- 4-\(\bar{2}\)-(5-Amino-2,4-dipiperidino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thyl\(\bar{b}\)benzoes\(\bar{a}\)ure-hydrochlorid
- 25 Hergestellt aus 4-/2-(5-Amino-2,4-dipiperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 95 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 271°C.

Cl 7,27 Ber.: C 64,11 H 7,24 N 11,50

Gef.:

64,40

7,27

11,33

7,50

# 5 Beispiel 201

4-/2-(2-(N-Adamantyl-(1)-N-methyl-amino)-5-chlor-benzoylamino)äthyl benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 2-(N-Adamantyl-(1)-N-methyl-amino)-5-chlorbenzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog 10 Beispiel 165.

Ausbeute: 0,85 g (34 % der Theorie),

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.:

C 70,36 H 7,13 N 5,66 Cl 7,16

Gef.:

70,05

7,08 5,46

7,07

# 15 Beispiel 202

 $4-\sqrt{2}-(2-(N-Adamantyl-(1)-N-methyl-amino)-5-chlor-benzoylamino)$ äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}-(2-(N-Adamantyl-(1)-N-methyl-amino)-5-chlor$ benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische

20 Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 0,33 g (64 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 207°C.

C 69,44

6,69 Н

6,00

Cl 7,59

Gef.:

69,13

6,44

6,02

7,93

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(1,2,3,6-\text{tetrahydro-pyridino})-\text{benzoylamino})$ äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(1,2,3,6-tetrahydro-pyridino)-benzoe-5 säure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 4,7 g (88 % der Theorie)

Schmelzpunkt: < 20°C.

C 66,90 Ber.: ·H 6,10 N 6,78 C1 8,59

10 Gef.:

67,60

6,21

7,02

8,54

### Beispiel 204

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(1,2,3,6-\text{tetrahydro-pyridino})-\text{benzoylamino})$ äthy17benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(1,2,3,6-tetrahydro-pyridino)-15 benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 2,27 g (73,7 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 181-182°C.

Ber.:

65,54

5,50

N 7,28 Cl 9,21

20 Gef.:

65,50

5,49

7,32

### Beispiel 205

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(N-\text{isobutyl-N-propyl-amino})-\text{benzoylamino})-\text{athy}$ benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(N-isobutyl-N-propyl-amino)-benzoesäure <sup>25</sup> und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165. 5,8 g (86,8 % der Theorie), Ausbeute:

Schmelzpunkt: < 20°C.

C 67,48 Ber.:

H 7,47

N 6,30

Cl 7,97

Gef.:

67,70

7,63

6,26

7,96

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-(N-isobutyl-N-propyl-amino)-benzoylamino)-äthy1/-benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(N-isobutyl-N-propyl-amino)
benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 2,7 g (79 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 128°C.

Ber.: C 66,25 H 7,01 N 6,72 Cl 8,50

10 Gef.: 66,60 7,08 6,66 8,64

### Beispiel 207

4-2-(2-N,N-Diäthylamino-3-methyl-benzoylamino) äthyl benzoesäure-methylester

Hergestellt aus 2-N,N-Diäthylamino-3-methyl-benzoesäure und
4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 165.
Ausbeute: 57 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 71,71 H 7,66 N 7,61

Gef.: 71,71 7,83 7,55

### 20 Beispiel 208

4-2-(2-N,N-Diäthylamino-3-methyl-benzoylamino) äthyl benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(2-N,N-Diäthylamino-3-methyl-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

Ausbeute: 63,1 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 150-152°C.

Ber.: C 71,15 H 7,39 N 7,91

Gef.: 71,01 7,38 8,13

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(4-(2-\text{furoyl})-\text{piperazino})-\text{benzoylamino})-\text{äthy} \frac{1}{2}-\text{benzoes}$ 

Hergestellt analog Beispiel 165 aus 5-Chlor-2-(4-(2-furoyl)-5 piperazino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäuremethylester.

Ausbeute: 88,4 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 93-95°C.

Ber.: C 62,97 H 5,28 N 8,47 Cl 7,15

10 Gef.:

62,88

5,30

8,36

7,32

### Beispel 210

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-(4-(2-furoyl)-piperazino)-benzoylamino)-äthy\(\bar{1}\)7-benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(4-(2-furoyl)-piperazino)benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester durch alkalische
Verseifung analog Beispiel 166.

Ausbeute: 26,4 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 187-188°C.

Ber.: C 62,31 H 5,02 N 8,72 Cl 7,36

20 Gef.: 62,08 4,95 8,56 7,61

### Beispiel 211

4-2-(5-Chlor-2-(N-methyl-N-benzylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(N-methyl-N-benzylamino)-benzoesäure 25 und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 47 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 93-95°C.

Ber.: C 69,25 H 6,03 N 6,21 Cl 7,86

Gef.: 69,50 6,35 6,31 7,90

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-(N-\text{methyl-N-benzylamino})-\text{benzoylamino})-\text{äthyl}/-\text{benzoesäure}$ 

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-(N-methyl-N-benzylamino)-benzo-5 ylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

Ausbeute: 64,2 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 127-128°C.

Ber.: C 68,16 H 5,48 N 6,62 Cl 8,38

10 Gef.: 68,01 5,59 6,81 8,54

### Beispiel 213

4-/2-(2-(4-Athoxycarbonyl-piperazino)-5-chlor-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 2-(4-Athoxycarbonyl-piperazino)-5-chlor-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 71,2 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 61,53 H 6,20 N 8,61 Cl 7,26 20 Gef.: 61,78 6,30 8,23 7,21

Beispiel 214

4-2-(2-(4-Athoxycarbonyl-piperazino)-5-chlor-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(2-(4-Athoxycarbonyl-piperazino)-5-chlorbenzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166. Ausbeute: 93 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 168-170°C.

Ber.: C 60,06 H 5,70 N 9,14 Cl 7,71 Gef.: 59,93 5,91 9,20 7,97

### 5 Beispiel 215

4-2-(5-Athyl-2-piperidino-benzoylamino)-athylbenzoesaureathylester

Hergestellt aus 6-Athyl-1-(5-brom-pentyl)-4H-3,1-benzoxazin-2,4-(1H)-dion und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester 10 analog Beispiel 217.

Ausbeute: 55,6 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 73,50 H 7,90 N 6,86 Gef.: 73,26 7,88 6,97

### 15 Beispiel 216

# 4-/2-(5-Xthyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Xthyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/-benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

20 Ausbeute: 84,5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 177°C.

Ber.: C 72,60 H 7,42 N 7,36 Gef.: 72,59 7,28 7,16

# Beispiel 217

25 4-/2-(5-Methyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

10,6 g (32,5 mMol) 1-(5-Brom-pentyl)-6-methyl-4H-3,1-benzoxazin-2,4-(1H)-dion /hergestellt aus 1,5-Dibrompentan und 6-Methyl-4H-

3,1-benzoxazin-2,4-(1H)-dion/ werden in 100 ml absolutem Dioxan mit 19,3 g (0,1 Mol) 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester und 13 g N-Äthyl-diisopropylamin 4 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird eingeengt, mit Wasser versetzt und mit Chloroform extrahfert. Die getrockneten Chloroformextrakte werden eingeengt und an Kieselgel mit Toluol/Essigester 10:1 als Fließmittel chromatographiert.

Ausbeute: 6,85 g (53,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: <20°C

10 Ber.: C 73,07 H 7,66 N 7,10

Gef.: 72,62 7,15 7,12

### Beispiel 218

# 4-/2-(5-Methyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-2-(5-Methyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl-15 benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 199-200°C.

Ber.: C 72,11 H 7,15 N 7,64

20 Gef.: 72,10 6,95 7,70

#### Beispiel 219

4-2-(5-Chlor-2-(4-p-chlorphenyl-piperazino)-benzoylamino)äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-p-chlorphenyl-piperazino)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 64,1 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 153-155°C.

Ber.: C 63,88 H 5,55 N 7,98 Cl 13,47

30 Gef.: 63,77 5,47 7,93 13,40

# 4-/2-(2-Piperidino-nicotinoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester

Hergestellt aus 2-Piperidino-nicotinsäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

N 11,02

5 Ausbeute: 70,3 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 56-58°C.

Ber.: C 69,27 H 7,13

Gef.: 69,23 7,14 11,55

### Beispiel 221

# 10 4-/2-(2-Piperidino-nicotinoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(2-Piperidino-nicotinoylamino)-äthy1/benzoe-säure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

Ausbeute: 54,2 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 153-155°C.

15 Ber.: C 67,97 H 6,56 N 11,89

Gef.: 68,23

6,39 11,6

10,42

### Beispiel 222

4-/2-(2-Octamethylenimino-nicotinoylamino)-äthyl/benzoesäure-methylester

20 Hergestellt analog Beispiel 165 aus 2-Octamethylenimino-nicotinsäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester.

Ausbeute: 41 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 69,84 H 7,39 N 10,63

25 Gef.: 70,02 7,51

### Beispiel 223

# 4-/2-(2-Octamethylenimino-nicotinoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt durch alkalische Verseifung von  $4-\sqrt{2}$ -(2-Octamethylenimino-nicotinoylamino)-äthylenzoesäure-methylester analog

Beispiel 166.

Ausbeute: 63 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 179-181°C.

Ber.: C 69,84 H. 7,39 N 10,63

5 Gef.: 70,02 7,51 10,42

### Beispiel 224

4-2-(5-Chlor-2-(4-methyl-piperazino)-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(4-methyl-piperazino)-benzoesäure-

10 hydrochlorid und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 52 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 63,53 H 6,30 N 10,11 Cl 8,52

15 Gef.: 63,62 6,05 10,23 8,28

### Beispiel 225

4-\(\int\_2\)-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-2-methyl-propyl\(\int\_b\)benzoe-s\(\text{sure-\text{\text{\$\text{\$athylester}\$}}}\)

Hergestellt aus 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure und 4-(2-Amino-

20 2-methyl-propyl)-benzoesäure-äthylester-hydrochlorid (Schmelz-punkt: 199°C) analog Beispiel 165.

Ausbeute: 51 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 67,78 H 7,05 N 6,32 Cl 8,00

25 Gef.: 67,75 6,91 6,05 7,87

# Beispiel 226

4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-2-methyl-propyl/benzoe-säure

Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-230 methylpropyl/benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

Ausbeute: 62 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 208°C.

Ber.: C 66,58 H 6,56 N 6,75 Cl 8,55 Gef.: 66,90 6,71 6,50 8,52

### 5 Beispiel 227

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{a}\)-\(\bar{b}\)-\(\bar{a}\)-\(\ba

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochino-lin-2-yl)-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthyl-10 ester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 58 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 69,44 H 6,68 N 5,99 Cl 7,59 Gef.: 69,62 6,72 6,10 7,72

### 15 Beispiel 228

4-2-(5-Chlor-2-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-isochinolin-2-yl)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-hydrochlorid

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(1,2,3,4,5,6,7,8-octahydro-iso-chinolin-2-yl)-benzoylamino)-\(\alpha\)thyl\(\bar{1}\)benzoes\(\alpha\)ture-\(\alpha\)thylester durch alkalische Hydrolyse analog Beispiel 166.

Ausbeute: 82 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 220°C.

Ber.: GC 63,15 H 5,93 N 5,89 Cl 14,93 Gef.: 63,45 6,09 6,02 15,90

# 25 Beispiel 229

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und

8,20

4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 83 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 67,78 H 7,05 N 6,32 Cl 8,00

5 Gef.: 67,96 7,21 6,54

### Beispiel 230

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester

Hergestellt aus 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)
10 \(\frac{a}{2}\)thy\(\frac{1}{2}\)benzoes\(\frac{a}{2}\)ure und absolutem \(\frac{a}{2}\)thanol mit st\(\frac{a}{2}\)chiometrischen

Mengen Thionylchlorid.

Ausbeute: 86 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 68,33 H 7,27 N 6,13 Cl 7,75

15 Gef.: 68,21 7,40 6,20 7,62

# Beispiel 231

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-cyclohexylester

- 3 g (7 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)20 äthyl/benzoesäure werden in 30 ml absolutem Pyridin mit 1,2 g
  (7,4 mMol) Carbonyldiimidazol bei Raumtemperatur in das Imidazolid überführt. Nach Zugabe von 1,48 g (14,8 mMol) Cyclohexanol wird 2 bis 3 Stunden auf Siedetemperatur erhitzt. Nach Abdestillieren der Lösungsmittel wird das Rohprodukt chromato-
- 25 graphisch über eine Kieselgelsäule mit Toluol-Essigsäureäthylester als Fließmittel gereinigt.

Ausbeute: 2,7 g (75 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 88°C.

Ber.: C 70,50 H 7,70 N 5,48 Cl 6,93

30 Gef.: 70,60 8,23 5,26 6,69

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-tert.butylester

4,3 g (0,01 Mol) 4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)
5 äthyl/benzoesäure werden in 150 ml Essigsäure-tert.butylester suspendiert, mit 1,43 g (0,011 Mol) 70%iger Perchlorsäure versetzt und 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird in 500 ml Chloroform aufgenommen. Die Chloroformlösung wird sorgfältig mit Wasser ausgeschüttelt. Das aus der

10 Chloroformphase nach Trocknung über Natriumsulfat gewonnene Rohprodukt wird über eine Kieselgelsäule mit Toluol-Essigsäureäthylester als Fließmittel chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 3 g (62 % der Theorie),

Schmelzpunkt: <20°C.

15 Ber.: C 69,33 H 7,68 N 5,77 Cl 7,30 Gef.: 69,64 7,78 5,78 7,40

Analog den Beispielen 229 bis 231 werden folgende Verbindungen hergestellt:

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-20 säure-propylester

Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylamino})-\text{athy}\underline{1}7\text{benzoe-saure-isopropylester}$ 

Ausbeute: 84 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

25 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-butylester

Ausbeute: 90 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

 $4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl<math>\sqrt{2}$ benzoesäure-isobutylester

30 Ausbeute: 74 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylamino})-\text{athy}\underline{1}/\text{benzoe-saure-hexylester}$ 

Ausbeute: 63 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-5 säure-benzylester

Ausbeute: 83 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

### Beispiel 233

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthy1/benzyl-alkohol

- 10 4,57 g (0,01 Mol) 4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure-äthylester werden in 100 ml absolutem Ather gelöst und zu einer Suspension von 0,72 g (0,011 Mol) Lithiumaluminiumhydrid in 30 ml absolutem Ather zugefügt und eine Stunde auf Siedetemperatur erhitzt. Nach dem Erkalten wer-
- 15 den 15 ml Wasser vorsichtig zugesetzt. Nach Filtration wird die Ätherphase über Natriumsulfat getrocknet. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Toluol/Essigsäureäthylester = 1:1 als Fließmittel gereinigt.

Ausbeute: 3,5 g (84 % der Theorie),

20 Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 69,46 H 7,52 N 6,75 Cl 8,54

Gef.: 69,32 7,58 6,75 8,8

# Beispiel 234

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-thyl/benzyl
25 \(\text{malonsaure-diathylester}\)

2,58 g (5,5 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoyl-amino)-äthyl/benzylchlorid-hydrochlorid (hergestellt aus 2,3 g (5,5 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzylalkohol und Thionylchlorid in Chloroform) werden in 25 ml absolutem Äthanol gelöst und zu einer Lösung von 3,2 g

(20 mMol) Malonsäurediäthylester und 20 mMol Natriumäthylat in absolutem Äthanol getropft. Anschließend erhitzt man 4 Stunden zum Rückfluß, engt dann ein, säuert mit verdünnter Salzsäure an und extrahiert mit Chloroform. Nach dem Einengen der Extrakte wird an Kieselgel mit Toluol/Essigester = 10:1 säulenchromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 1,7 g (60,7 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 80-82°C.

Ber.: C 66,83 H 7,42 N 6,36 Cl 5,03

10 Gef.: 66,83 7,51 6,62 5,07

### Beispiel 235

# /2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzol

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und 2-Phenyl-äthylamin analog Beispiel 165.

15 Ausbeute: 69 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 66°C.

Ber.: C 71,76 H 7,59 N 7,17 Cl 9,39

Gef.: 72,00 7,65 7,27 9,21

# Beispiel 236

# 20 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/acetophenon

2 g (15 mMol) Aluminiumchlorid werden in 10 ml Dichloräthan unter Kühlung mit 0,6 g (7,6 mMol) Acetylchlorid versetzt. Nach anschließender Zugabe von 1 g (2,92 mMol) \(\frac{7}{2}\)-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl\(\frac{7}{2}\)benzol wird 3 Stunden bei 40-45\(\frac{9}{2}\)C ge-

25 rührt. Dann wird eingeengt und der Rückstand mit eiskalter verdünnter Salzsäure zersetzt. Nach Extraktion mit Chloroform und
Trocknung der Extrakte über Natriumsulfat wird eingedampft und
zur Reinigung an Kieselgel im Fließmittel Chloroform/Essigester
= 10:1 chromatographiert.

0,42 g (37,4 % der Theorie), Ausbeute:

61-63°C. Schmelzpunkt:

C1 9,01 N 7,28 Ber.: C 68,65 H 6,55 6,76

68,73

7,33

9,16

# 5 Beispiel 237

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthy1/acetophenon-hydrochlorid

Hergestellt analog Beispiel 236 durch Umsetzung von 2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzol mit Acetylchlorid

10 in Gegenwart von Aluminiumchlorid.

Ausbeute: 41 % der Theorie,

160°C. Schmelzpunkt:

N 6,04 . Cl 15,30 н 6,96 C 64,79 Ber.:

5,98 15,11 64,91 7,05 Gef.:

# 15 Beispiel 238

# 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/phenylessigsäure

4,86 g (10 mMol)  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthy1/7phenyl-thioessigsäure-morpholid (Schmelzpunkt: < 20°C, hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthy1/-

- 20 acetophenon durch Willgerodt-Reaktion mit Schwefel und Morpholin) werden in 50 ml Athanol mit 2 g (50 mMol) Natriumhydroxid 2 Tage gekocht. Dann wird eingeengt, mit Wasser versetzt und mit Äther extrahiert. Die wässrige Phase wird anschließend angesäuert, der gebildete Niederschlag abgesaugt und aus Aceto-
- 25 nitril umkristallisiert.

Ausbeute: 0,96 g (24 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 151°C.

Cl 8,84 N 6,99 H 6,28 65,91 Ber.:

8,77 6,34 7,18 65,61 Gef.:

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benz-aldehyd

- Zu einer im Bad von 160-170°C gerührten Suspension von 0,35 g

  5 feingepulvertem wasserfreiem Natriumcarbonat in 3,5 ml Äthylenglykol gibt man 0,35 g (0,59 mMol) N<sup>1</sup>-4-(2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl)-benzoyl-N<sup>2</sup>-tosyl-hydrazin
  vom Schmelzpunkt 153-158°C, hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure und Tosylhy-
- 10 drazin mit Carbonyldiimidazol in Tetrahydrofuran. Nach 1,5 Minuten (Gasentwicklung beendet) entfernt man das Heizbad und versetzt einige Minuten später mit viel Eis. Man extrahiert zweimal mit Äther, trocknet und filtriert die vereinigten Extrakte und dampft sie im Vakuum ein. Das erhaltene hellgelbe
- 15 harzige Öl reinigt man durch Säulenchromatographie an Kieselgel mit dem Laufmittel Chloroform/Aceton = 20:1.

Ausbeute: 66 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: Molpeak m/e = 412/414 (1 Cl)

20 Gef.: Molpeak m/e = 412/414 (1 Cl) Schmelzpunkt des Hydrochlorids x 0,5 H<sub>2</sub>O: 156<sup>o</sup>C.

Ber.: C 62,88 H 6,82 N 6,11 Cl 15,46 Gef.: 62,85 7,11 6,05 15,43

Beispiel 240

25 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzalde-

Man schüttelt die Lösung von 0,50 g (1,2 mMol)  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{cotamethylenimino-benzoylamino})-äthyl/-benzylalkohol in 75 ml absolutem Aceton mit 7,5 g aktivem Mangandioxid$ 

30 zwei Stunden bei Raumtemperatur, filtriert über eine Celite-Schicht auf einer G4-Fritte und dampft das Filtrat im Vakuum ein. Das erhaltene bräunliche zähe öl reinigt man durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Chloroform/Aceton = 20:1). Ausbeute: 5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: Molpeak m/e = 412/414 (1 C1) Gef.: Molpeak m/e = 412/414 (1 C1)

## 5 Beispiel 241

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl-benzalde-hyd-diäthylacetal

Eine Mischung von 0,23 g (0,56 mMol)  $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-octamethy-lenimino-benzoylamino)-äthy1/benzaldehyd, 0,20 ml (1,2 mMol)

- 10 Orthoameisensäure-triäthylester, 0,02 g Ammoniumchlorid und 0,2 ml wasserfreiem Äthanol erhitzt man 30 Minuten bei 90°C. Nach Abkühlen gießt man in 2N-Ammoniak ein und extrahiert mit Äther. Den über Natriumsulfat getrockneten Extrakt dampft man im Vakuum ein und reinigt den Eindampfrückstand durch Säulen-
- 15 chromatographie an Kieselgel (Toluol/Aceton = 10:1).

Ausbeute: 23 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: Molpeak m/e = 486/488 Gef.: Molpeak m/e = 486/488

# 20 Beispiel 242

# 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7zimtsäure

1 g (2,4 mMol) 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)\[
\text{athyl/benzaldehyd und 1 g (10 mMol) Malonsäure werden in 10 ml}
\]
\[
\text{absolutem Pyridin nach Zusatz von 0,5 ml Piperidin eine Stunde}
\]
\[
\text{25 auf 100}^{\text{O}}\text{C erhitzt. Dann gibt man auf Eis/verdünnte Salzsäure}
\]
\[
\text{und saugt den gebildeten Niederschlag ab. Zur Reinigung wird an}
\]
\[
\text{Kieselgel mit Toluol/Essigester = 1:1 als Fliesmittel chromatographiert.}
\]

Ausbeute: 21 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 90°C.

Ber.: C 68,63 H 6,87 N 6,16 Cl 7,79 Gef.: 68,69 6,82 6,10 7,83

# 5 Beispiel 243

 $4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthy 1/benzoylessigsäure-äthylester$ 

Hergestellt durch Friedel-Crafts-Acylierung von \(\sigma^2\)-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-\(\text{athyl}\sigma^2\)benzol mit Malons\(\text{aure}\)\(\text{athylester-10}\) chlorid analog Beispiel 236.

Ausbeute: 21 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: m/e 456/458 (1 Cl) Gef.: m/e 456/458 (1 Cl)

### 15 Beispiel 244

# 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/nitrobenzol

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Aminoäthyl)-nitrobenzol analog Beispiel 165.

Ausbeute: 85 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: 102°C.

Ber.: C 64,25 H 6,56 N 9,77 C1 8,24 Gef.: 64,45 6,57 9,73 8,24

#### Beispiel 245

# 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/anilin

25 Hergestellt aus 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)- äthyl/nitrobenzol durch Reduktion mit Zinn-(II)-chlorid in Salz-säure.

Ausbeute: 74 % der der Theorie,

Schmelzpunkt: 87°C.

Ber.: C 69,07 H 7,56 N 10,50 Cl 8,86 Gef.: 69,10 7,77 10,61 9,10

## 5 Beispiel 246

 $4-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthy1/toluol-hydrochlorid

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-toluol analog Beispiel 165.

10 Ausbeute: 69 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 167-171°C.

Ber.: C 66,20 H 7,41 N 6,44 Cl 16,29 Gef.: 66,78 7,39 6,87 15,90

# Beispiel 247

15 4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athy17chlor-benzol

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-chlorbenzol analog Beispiel 165.

Ausbeute: 66 % der Theorie,

20 Schmelzpunkt: 58°C.

Ber.: C 65,87 H 6,73 N 6,68 Gef.: 65,99 6,55 6,51

# Beispiel 248

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7benzoe-25 säurenitril

4,36 g (0,01 Mol)  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoyl-amino})$ -äthy1/anilin werden in 3,8 ml konzentrierter Salzsäure

gelöst, mit 28 ml Wasser verdünnt und bei 0°C mit einer Lösung von 0,76 g (0,011 Mol) Natriumnitrirt in 3 ml Wasser bei tropfenweiser Zugabe diazotiert. Nach halbstündigem Nachrühren wird mit Natriumcarbonat pH 6 eingestellt. Diese Diazoniumsalz-

- 5 lösung wird zu einer frisch bereiteten Lösung von Trinatriumtetracyano-kupfer-(I)-Komplex bei O<sup>O</sup>C zugetropft.
  - Diese Komplexlösung wird aus 3,2 g (0,0128 Mol) Kupfersulfat x 5 H<sub>2</sub>O und 0,87 g Natriumchlorid gelöst in 10 ml Wasser hergestellt. Nach Reduktion zum Kupfer-(I)-chlorid mit einer Lösung
- 10 von 0,66 g Natriumhydrogensulfat und 0,44 g Natriumhydroxyd in 5 ml Wasser wird das gewaschene Kupfer-(I)-chlorid zu einer Lösung von 1,7 g Natriumcyanid in 30 ml Wasser zugesetzt.

  Nach abgeschlossener Stickstoffentwicklung wird das Reaktionsgemisch eine Stunde auf 70°C erwärmt. Nach dem Erkalten wird
- 15 bei pH 8 mit Chloroform extrahiert. Das aus den Chloroformextrakten erhaltene Rohprodukt wird über eine Kieselgelsäule gereinigt (Fließmittel: Toluol/Äthylacetat = 8:2).

Ausbeute: 38 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 102°C.

20 Ber.: C 70,31 H 6,88 N 10,25 Cl 8,64

Gef.: 70,50 6,59 10,45 8,92

# Beispiel 249

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthylortho-benzoesäure-äthylester

25 Äquimolare Mengen von 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäurenitril und absolutes Äthanol werden in Äther mit Chlorwasserstoff gesättigt. Das Reaktionsgemisch wird 4 Tage bei 4°C stehengelassen, wobei sich der Iminoäther als Hydrochlorid teils ölig teils kristallin abscheidet. Nach Abde-kantieren des Lösungsmittels, Nachwaschen mit Äther wird ein Überschuß von absolutem Äthanol bei 4°C zugesetzt und das Reaktionsgemisch 2 Tage bei dieser Temperatur belassen. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wird das Rohprodukt über eine

Kieselgelsäule mit Toluol als Fließmittel chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 30 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

5 Ber.: C 67,84 H 8,16 N 5,27 Cl 6,67 Gef.: 67,60 8,05 5,14 6,43

### Beispiel 250

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthy1/benzoesäure-morpholid

- 10 2 g (4,7 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino) äthyl/benzoesäure werden in 20 ml absolutem Pyridin gelöst und bei Raumtemperatur durch Zugabe von 0,83 g (5,1 mMol) Carbonyl-diimidazol quantitativ in das Imidazolid überführt. Nach Zusatz von 0,41 g Morpholin wird 6 Stunden auf Rückflußtemperatur er-
- 15 wärmt. Anschließend wird Pyridin abdestilliert und der Eindampfrückstand über eine Kieselgelsäule mit dem Fließmittel Toluol/ Essigsäureäthylester = 6:4 chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 1,8 g (76,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: < 20°C.

20 Ber.: C 67,52 H 7,29 N 8,44 Gef.: 67,01 7,35 8,17

#### Beispiel 251

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-piperidid

25 2 g (4,7 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino) - äthyl/benzoesäure werden in 30 ml absolutem Toluol suspendiert und mit 0,65 ml Triäthylamin in das Salz überführt. Nach Abkühlung auf -10°C werden 0,5 g (4,7 mMol) Chlorameisensäureäthylester zugesetzt und 30 Minuten nachgerührt. Zu dem gemischten Anhydrid werden 0,4 g (4,7 mMol) Piperidin zugesetzt.

Nach 2 Stunden werden die Lösungsmittel abdestilliert und das Rohprodukt über eine Kieselgelsäule mit dem Fließmittel Essigsäureäthylester chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 2 g (86 % der Theorie)

5 Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 70,21 H 7,72 N 8,47

Gef.: 70,42 7,83 8,51

Analog den Beispielen 250 und 251 werden folgende Verbindungen hergestellt:

10 4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoe-saureamid

Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: 122°C.

Ber.: C 67,35 H 7,07 N 9,82

Gef.: 67,95 7,48 9,78

15 4-\(\int\_2\)-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\alpha\)-\(\alpha\)]/benzoe-s\(\alpha\)-dipropylamid

Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 70,35 H 8,27 N 8,21 Gef.: 69,95 8,04 7,94

20 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-diallylamid

Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 70,90 H 7,54 N 8,27 Gef.: 70,23 7,30 7,98

25 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)-thyl/benzoes\(\bar{a}\)-thiomorpholid

Ausbeute: 70 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 65,41 H 7,06 N 8,17 Gef.: 65,54 7,14 7,93

 $4-\sqrt{2}-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthylylybenzoesäure-N-methyl-piperazid$ 

Ausbeute: 75 % der Theorie, Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 68,15 H 7,69 N 10,96

5 Gef.: 68,23 7,73 11,08

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl7benzoesäure-N-äthyl-N-cyclohexylamid

Ausbeute: 58 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C

Ber.: C 71,42 H 8,24 N 7,81 10 Gef.: 71,60 -8,30 7,57

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-isopropylamid

Ausbeute: 54 % der Theorie, Schmelzpunkt: 1710C

Ber.: C 68,99 H 7,72 N 8,94

15 Gef.: 69,34 7,52 8,74

 $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylamino})-\text{athy}\underline{1}7\text{benzoe-saure-butylamid}$ 

Ausbeute: 53 % der Theorie, Schmelzpunkt: 163°C.

Ber.: C 69,47 H 7,91 N 8,68

20 Gef.: 69,53 7,95 8,72

#### Beispiel 252

N<sup>1</sup>-(1-(4-Athoxycarbonyl-phenyl)-athyl)-N<sup>2</sup>-(5-chlor-2-piperi-dino-benzoyl)-hydrazin

Man versetzt 2,4 g (10 mMol) 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure

25 in 15 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran mit 1,62 g (10 mMol) N,NCarbonyldiimidazol, rührt 5 Minuten bei 20°C und 45 Minuten
unter Rückfluß. Zu der abgekühlten Lösung gibt man bei 20°C eine
Lösung von 2,08 g (10 mMol) 4-(1-Hydrazin-äthyl)-benzoesäureäthylester /frisch hergestellt aus der entsprechenden Menge

4-(1-Hydrazino-äthyl)-benzoesäure-äthylester-hydrochlorid vom Schmelzpunkt 98-100°C durch Versetzen mit der stöchiometrischen Menge wässriger Natronlauge unter Eiskühlung, Extraktion mit Chloroform und Eindampfen des getrockneten Chloroform-Extraktes bei 30°C im Vakuum/ in 9 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran. Nach Rühren über Nacht bei Raumtemperatur dampft man im Vakuum ein und verteilt zwischen Wasser und Chloroform. Die vereinigten Chloroform-Extrakte trocknet und filtriert man und dampft sie im Vakuum ein. Den rotbraunen öligen Eindampfrückstand reinigt 10 man durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Toluol/Aceton = 8/1).

Ausbeute: 41,9 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C (hellgelbes öl).

Ber.: Molpeak m/e = 429/431 (1 Cl)

15 Gef.: Molpeak m/e = 429/431 (1 Cl)

### Beispiel 253

N<sup>1</sup>-(1-(4-Athoxycarbonyl-phenyl)-athyl)-N<sup>2</sup>-(5-chlor-2-dimethyl-amino-benzoyl)-hydrazin

Hergestellt aus 5-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure, Carbonyl
20 diimidazol und 4-(1-Hydrazino-äthyl)-benzoesäure-äthylester in

wasserfreiem Tetrahydrofuran analog Beispiel 252:

Ausbeute: 18 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: Molpeak m/e = 389/391 (1 C1)

25 Gef.: Molpeak m/e = 389/391 (1 C1)

### Beispiel 254

N<sup>1</sup>-(1-(4-Carboxyphenyl)-äthyl)-N<sup>2</sup>-(5-chlor-2-piperidinobenzoyl)-hydrazin

Man rührt 1,8 g (4,2 mMol)  $N^{1}$ -(1-(4-Athoxycarbonyl-phenyl)-30 äthyl)- $N^{2}$ -(5-chlor-2-piperidino-benzoyl)-hydrazin und 0,20 g

(5 mMol) Natriumhydroxid in 8 ml  $\lambda$ thanol und 8 ml Wasser 5 Stunden bei  $60^{\circ}$ C. Nach Abdampfen des  $\lambda$ thanols im Vakuum wird mit 2N Salzsäure auf pH 6 eingestellt und mit  $\lambda$ thylacetat mehrfach extrahiert. Die vereinigten Extrakte wäscht man mit Wasser,

5 trocknet sie über Natriumsulfat, filtriert sie und dampft im Vakuum ein. Den festen Eindampfrückstand kristallisiert man aus Methanol um.

Ausbeute: 45,8 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 212-215°C.

10 Ber.: C 62,76 H 6,02 N 10,45 Gef.: 62,90 6,07 10,44

### Beispiel 255

N<sup>1</sup>-(1-(4-Carboxyphenyl)-äthyl)-N<sup>2</sup>-(5-chlor-2-dimethylaminobenzoyl)-hydrazin

15 Hergestellt aus N<sup>1</sup>-(1-(4-Athoxycarbonyl-phenyl)-athyl)-N<sup>2</sup>-(5-chlor-2-dimethylamino-benzoyl)-hydrazin durch Verseifung mit Natriumhydroxid analog Beispiel 254.

Ausbeute: 34,4 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 210-212°C.

20 Ber.: C 59,75 H 5,57 H 11,61 Gef.: 59,32 5,60 11,41

### Beispiel 256

4-1-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylaminoxy)-äthyl/benzoe-säure-methylester

25 Man rührt 2 g (7,1 mMol) 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoe-säure und 1,2 g (7,4 mMol) Carbonyldiimidazol in 10 ml wasser-freiem Pyridin 40 Minuten bei 20°C. Dann gibt man 1,4 g (7,2 mMol) 4-(1-Aminoxy-äthyl)-benzoesäure-methylester /frisch hergestellt analog Beispiel 252 aus 4-(1-Aminoxy-äthyl)-benzoe-30 säure-methylester-hydrochlorid vom Schmelzpunkt 158-160°C/ hin-

zu und rührt über Nacht bei 100°C. Man engt im Vakuum zur Trockne ein und reinigt den Eindampfrückstand durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Toluol/Essigester = 9:1).

Ausbeute: 41 % der Theorie,

5 Schmelzpunkt: < 20°C.

### Beispiel 257

3-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylaminoxy-methyl)-benzoe-säure-methylester

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure, Carbo10 nyl-diimidazol und 4-(Aminoxymethyl)-benzoesäure-methylester
/frisch hergestellt aus dem Hydrochlorid vom Schmelzpunkt 252255°C/ in wasserfreiem Pyridin analog Beispiel 256+
Ausbeute: 38 % der Theorie,
Schmelzpunkt: <20°C.

15 Ber.: Molpeak m/e = 444/446 (1 Cl)

Gef.: Molpeak m/e = 444/446 (1 Cl)

#### Beispiel258

3-/1-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylaminoxy)-äthyl/benzoesäure-methylester

20 Hergestellt aus 5-Chlor-2-dimethylamino-benzoesäure, Carbonyldiimidazol und 4-(1-Aminoxy-äthyl)-benzoesäure-methylester analog Beispiel 256 aber in wasserfreiem Tetrahydrofuran bei 20°C und 16 Stunden Reaktionszeit.

Ausbeute: 59 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: < 20°C.

4-\(\int\_1\)-(5-Chlor-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylaminoxy)-\(\frac{1}{2}\)+\(\frac{

Hergestellt aus 5-Chlor-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoe-5 säure, Carbonyldiimidazol und 4-(1-Aminoxy-äthyl)-benzoesäuremethylester analog Beispiel 256.

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

### Beispiel 260

10 4-/1-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylaminoxy)-äthyl/benzoesäure-methylester

Man rührt 7,55 g (25,8 mMol) 5-Chlor-2-piperidino-benzhydroxam-säure-Kaliumsalz (Schmelzpunkt: 153°C (Zers.)) und 6,30 g 4-(1-Brom-äthyl)-benzoesäure-methylester in 20 ml Dimethylformamid

- 15 18 Stunden bei 20°C, versetzt dann mit der dreifachen Menge Wasser und extrahiert mit Äther. Den getrockneten und filtrierten Äther-Extrakt dampft man im Vakuum ein. Den Eindampfrückstand reinigt man durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Cyclohexan/Äthylacetat = 1/1).
- 20 Ausbeute: 69,2 % der Theorie, Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 63,37 H 6,04 Cl 8,50 N 6,72

Gef.: 63,54 6,17 8,49 6,63

# Beispiel 261

# 25 4-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylaminoxy-methyl)-benzoesäure

Zu 4,8 g (19 mMol) 5-Chlor-2-dimethylamino-benzhydroxamsäure-Kaliumsalz (Schmelzpunkt: 140°C (Zers.)) und 1,06 g (19 mMol) Kaliumhydroxid in 50 ml Athanol/Wasser (1/1) gibt man 4,2 g (19 mMol) 4-Brommethyl-benzoesäure und erhitzt 6 Stunden auf Rückfluß. Man dampft im Vakuum ein und löst den Eindampfrückstand in Wasser unter Zusatz von Kalilauge. Nach Extraktion mit Äthylacetat stellt man die wässrige Phase auf pH 7 und extra-

- 5 hiert erneut mit Äthylacetat. Diesen Äthylacetat-Extrakt trocknet und filtriert man und dampft ihn im Vakuum ein. Den Eindampfrückstand reinigt man durch zweimalige Säulenchromatographie an
  Kieselgel (Chloroform/Methanol = 9/1 und 4/1). Die einheitlichen Fraktionen vereinigt man, dampft sie ein und verteilt den
- 10 Eindampfrückstand zwischen Wasser und Äthylacetat. Aus dem Äthylacetat-Extrakt erhält man durch Eindampfen im Vakuum ein fast farbloses Öl, das beim Verreiben mit Äther kristallisiert.

Ausbeute: 1,5 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 160-161°C.

15 Ber.: C 58,53 H 4,91 N 8,03 Gef.: 58,49 5,10 7,88

# Beispiel 262

# 4-/1-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylaminoxy)-äthyl/benzoesäure

Man erhitzt eine Lösung von 6,0 g (14,4 mMol) 4-21-(5-Chlor-2-20 piperidino-benzoylaminoxy)-äthyl/benzoesäure-methylester und 1,15 g (28,8 mMol) Natriumhydroxid in 100 ml Äthanol 6 Stunden bei 50-60°C. Nach Eindampfen im Vakuum verteilt man zwischen verdünnter Salzsäure und Chloroform. Den getrockneten und filtrierten Chloroform-Extrakt dampft man im Vakuum ein und kri-

25 stallisiert den Eindampfrückstand aus einem Chloroform/Methanol-Gemisch unter Zusatz von Petroläther um.

Ausbeute: 44,8 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 201-203°C.

Ber.: C 62,61 H 5,76 Cl 8,80 N 6,96

30 Gef.: 62,68 5,67 8,76 6,96

# 4-/1-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylaminoxy)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt aus 4-/1-(5-Chlor-2-dimethylamino-benzoylaminoxy)äthyl/benzoesäure-methylester durch Verseifen mit Natriumhydroxid in Athanol/Wasser analog Beispiel 252; es wurde jedoch mit
Athylacetat extrahiert und aus Athanol umkristallisiert.

Ausbeute: 65,7 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 202-205°C.

Ber.: C 59,58 H 5,28 Cl 9,77 N 7,72

10 Gef.: 59,70 5,34 10,00 7,90

## Beispiel 264

 $4-\sqrt{1}-(5-Chlor-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylaminoxy)-äthy<math>1/b$ enzoesäure

Hergestellt aus 4-/1-(5-Chlor-2-(cis-3,5-dimethyl-piperidino)15 benzoylaminoxy)-äthyl/benzoesäure-methylester durch Verseifen mit
Natriumhydroxid in Äthanol/Wasser analog Beispiel 252.

Ausbeute: 63,8 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 205-208°C.

Ber.: C 64,10 H 6,32 Cl 8,23 N 6,50

20 Gef.: 64,40 6,66 8,44 6,50

# Beispiel 265

4-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylaminoxy-methyl)-benzoe-säure

Hergestellt aus 4-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylaminoxy-25 methyl)-benzoesäure-methylester durch Verseifen mit Natriumhydroxid in Äthanol/Wasser analog Beispiel 252. Ausbeute: 43,1 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 135-138°C. (aus Äther).

Ber.: C 64,10 H 6,32 Cl 8,23 N 6,50 Gef.: 64,29 6,29 8,33 6,73

# 5 Beispiel 266

4-/1-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylaminoxy)-athyl/benzoesaure

Hergestellt aus 4-/1-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamin-oxy)-äthyl/benzoesäure-methylester durch Verseifen mit Natrium-10 hydroxid in Athanol/Wasser analog Beispiel 252.

Ausbeute: 69 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 187-190°C.

Ber.: C 64,78 H 6,57 Cl 7,97 N 6,30 Gef.: 64,60 6,58 7,88 6,16

### 15 Beispiel 267

3-/4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/phenyl/propion-säure-äthylester

- 1,2 g (5 mMol) 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure, 1,5 g (5,8 mMol) 3-/4-(2-Amino-äthyl)-phenyl/propionsäure-äthylester-hydrochlorid
- und 1,84 g (7 mMol) Triphenylphosphin werden in 30 ml absolutem
  Acetonitril vorgelegt und nacheinander mit 0,5 ml (5 mMol) Tetrachlorkohlenstoff und 2,45 ml (17,5 mMol) Triäthylamin versetzt.
  Nachdem man 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt hat, wird vom
  Niederschlag abfiltriert und das Filtrat eingeengt. Der Einen-
- 25 gungsrückstand wird an Kieselgel in Toluol/Essigester = 5:1 säulenchromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 1,2 g (54,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 67,78 H 7,05 N 6,32 Cl 8,00 30 Gef.: 67,33 6,91 6,18 8,09

 $3-\sqrt{4}-\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthy1-pheny1-propionsäure

Hergestellt durch alkalische Verseifung von 3-/4-/2-(5-Chlor-2piperidino-benzoylamino)-äthyl/phenyl/propionsäure-äthylester analog Beispiel 166.

Ausbeute: 80 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 139°C.

Ber.: C 66,57 H 6,56 N 6,75 Cl 8,54

10 Gef.: 66,51

6,62 6,60 8,

### Beispiel 269

Hergestellt aus 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure und 3-/4-15 (2-Amino-äthyl)-phenyl/propionsäure-äthylester-hydrochlorid analog Beispiel 267.

Ausbeute: 76 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 69,33 H 7,69 N 5,78 C1 7,31

20 Gef.: 69,22 7,59 5,66 7,26

# Beispiel 270

3-4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/phenyl/-propionsäure

Hergestellt aus 3-/4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoyl-25 amino)-äthyl/phenyl/propionsäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166. Ausbeute: 79 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 92-94°C.

Ber.: C 68,33 H 7,28 N 6,13 Cl 7,76 Gef.: 68,54 7,38 6,28 7,81

### 5 Beispiel 271

4-/2-(2-Piperidino-5-propyl-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 1-(5-Brom-pentyl)-6-propyl-4H-3,1-benzoxazin-2,4-(1H)-dion und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester ana-10 log Beispiel 217.

Ausbeute: 41 % der Theorie,

Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 73,90 H 8,11 N 6,63 Gef.: 73,45 7,92 6,42

# 15 Beispiel 272

4-/2-(5-Butyl-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäureäthylester

Hergestellt aus 6-Butyl-1-(5-brom-pentyl)-4H-3,1-benzoxazin-2,4-(1H)-dion und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester ana-20log Beispiel 217.

Ausbeute: 59 % der Theorie,

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 74,28 H 8,31 N 6,42 Gef.: 73,90 8,05 6,13

#### Beispiel 273

 $4-\sqrt{2}-(4-\text{Chlor}-5-\text{nitro}-2-\text{piperidino-benzoylamino})-\text{"athylybenzoe-säure-"athylester"}$ 

Hergestellt aus 4-Chlor-5-nitro-2-piperidino-benzoesäure und 5 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 20 % der Theorie.

Schmelzpunkt: < 20°C.

Ber.: C 60,06 H 5,70 N 9,13 Cl 7,70 Gef.: 60,20 5,78 9,25 7,85

# 10 Beispiel 274

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

Ein Gemisch von 0,45 g (1 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylen-imino-benzoylamino)-äthyl/benzaldehyd-hydrochlorid, 5 ml 0,5 N-15 Natronlauge und 0,30 g (1,3 mMol) Silberoxid erhitzt man unter starkem Rühren 45 Minuten auf dem Dampfbad. Nach Erkalten säuert man mit 2N-Schwefelsäure an und extrahiert mit Äther. Die organische Phase trocknet, filtriert man und dampft sie im Vakuum ein. Den Eindampfrückstand reinigt man durch Säulenchromato-20 graphie an Kieselgel (Chloroform/Methanol = 10/1).

Ausbeute: 34 % der Theorie.

Schmelzpunkt: 172°C.

# Beispiel 275

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-25 säure-Natriumsalz

5 g (11,7 mMol)  $4-\sqrt{2}-(5-\text{Chlor}-2-\text{octamethylenimino-benzoylamino})-$ äthy $1/\sqrt{2}$ benzoesäure werden in 20 ml absolutem Tetrahydrofuran gelöst und mit einer Natriumäthylatlösung, hergestellt aus 0,27 g (11,7 mMol) Natrium und 10 ml Äthanol, versetzt, dabei fällt das

Natriumsalz aus. Nach Zugabe von 80 ml Äther wird eine Stunde nachgerührt, abgesaugt und bei 80°C im Umlufttrockenschrank getrocknet.

Ausbeute: 4,5 g (85 % der Theorie),

5 Schmelzpunkt: 290°C

Ber.: C 63,92 H 6,26 N 6,21 Gef.: 63,90 6,35 6,18

# Beispiel 276

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-10säure-hydrochlorid

5 g (11,7 mMol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure werden in 150 ml Aceton heiß gelöst und filtriert. Mit isopropanolischer Salzsäure wird das Hydrochlorid ausgefällt.

15 Ausbeute: 5 g (92 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 205°C.

Ber.: C 61,93 H 6,50 N 6,01 Cl 15,23 Gef.: 62,10 6,86 6,24 14,85

# Beispiel 277

20 4-2-(5-Athyl-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athylenzoe-saure-athylester

Hergestellt aus 5-Athyl-2-octamethylenimino-benzoesäure und 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Beispiel 165.

Ausbeute: 78 % der Theorie,

25 Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 74,63 H 8,50 N 6,22 Gef.: 74,41 8,10 6,01

# Beispiel 278

4-2-(5-Athyl-2-octamethylenimino-benzoylamino)-athyl/benzoe-

Hergestellt aus  $4-\sqrt{2}$ -(5-Athyl-2-octamethylenimino-benzoylamino)äthy1/benzoesäure-äthylester durch alkalische Verseifung analog Beispiel 166.

N 6,63

Ausbeute: 85 % der Theorie,

Schmelzpunkt: 145°C.

Ber.: C 73,90 H 8,11

10 Gef.: 74,15

8,15 6,42

#### Beispiel 279

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure-äthylester

5,6 g (0,02 Mol) 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure werden 15 in 50 ml absolutem Toluol mit 2 g (0,02 Mol) Triäthylamin versetzt und bei -5°C mit 2,2 g (0,02 Mol) Chlorameisensäure-äthylester in das gemischte Anhydrid übergeführt. Nach halbstündigem Rühren wird eine 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester-Lösung in 30 ml Chloroform zugesetzt, die aus 4,59 (0,02 Mol) 4-(2-20 Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester-hydrochlorid und der äquivalenten Menge 2 g (0,02 Mol) Triäthylamin hergestellt wurde. Nach dreistündigem Rühren bei Raumtemperatur wird mit verdünnter Salzsäure versetzt, die organischen Phasen abgetrennt und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Abdestillieren der Lösungsmittel 25 wird auf einer Kieselgelsäule mit dem Fließmittel Toluol/Essigsäureäthylester = 9:1 der als Nebenprodukt gebildete 4-(2-Äthoxycarbonylamino-äthyl)-benzoesäure-äthylester abgetrennt.

Ausbeute: 1,6 g (18 % der Theorie),

Schmelzpunkt: <20°C.

30 Ber.: 68,33 7,28 6,13 Gef.: 68,62 7,25 5,90

#### Beispiel 280

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)- (5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)- (5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\(\frac{1}{2}\)- (5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)

5,6 g (0,02 Mol) 5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoesäure werden in 50 ml absolutem Toluol mit 2 g (0,02 Mol) Triäthylamin versetzt und bei -5°C mit 2,2 g (0,02 Mol) Chlorameisensäure-äthylester in das gemischte Anhydrid übergeführt. Nach halbstündigem Nachrühren wird eine Lösung von 3,3 g (0,02 Mol) 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure in 20 ml 1 N Natronlauge zugesetzt und bei Raumtemperatur 4 Stunden lang gerührt. Anschließend werden 30 ml Wasser zugesetzt, die organische Phase abgetrennt und nochmals mit Chloroform ausgeschüttelt. Aus der wässrigen Phase wird durch Ansäuern mit 1N Salzsäure auf pH 5,5 die Säure ausgefällt und aus Essigsäureäthylester umkristallisiert.

15 Ausbeute: 1,2 g (14 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 172°C.

Ber.: C 67,20 H 6,8

H 6,81 N 6,53

Gef.:

66,92

6,77

6,43

#### Beispiel 281

20 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

8,87 g (12,6 mMol) Kupfer-(II)-di-/5-chlor-2-octamethylenimino-benzoat/dihydrochlorid-Komplex /hergestellt aus 5-Amino-2-octamethylen-benzoesäure über das Diazoniumsalz mit Kupfer-(I)-chlorid, Schmelzpunkt: 177-178°C/werden in 25 ml absolutem

25 Pyridin gelöst und unter Eiskühlung mit 3 g (25,3 mMol) Thionyl-chlorid tropfenweise versetzt, so daß die Temperatur bei 20-30°C bleibt. Nach halbstündigem Nachrühren werden 4,9 g (25,3 mMol)

4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester, gelöst in 5 ml absolutem Pyridin, zugesetzt und 3 Stunden auf 70°C erwärmt. Nach

Abdestillieren des Pyridins wird der Rückstand in einem Gemisch von 50 ml Methanol und 50 ml Dioxan gelöst und nach Zusatz von

4,6 g Kaliumhydroxid, gelöst in 90 ml Wasser, 16 Stunden bei

Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden die Lösungsmittel abdestilliert, der Eindampfrückstand in 140 ml Wasser gelöst, durch Einstellen des pH auf 5,5 das Produkt ausgefällt und aus Essigsäureäthylester umkristallisiert.

5 Ausbeute: 4,1 g (38 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 1720C.

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,52 Cl 8,26 Gef.: 61,10 6,72 6,45 8,20

### Beispiel 282

10 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure-äthylester

10,5 g (15 mMol) Kupfer-(II)-di-/5-chlor-2-octamethylenimino-benzoat/dihydrochlorid-Komplex /hergestellt aus 5-Amino-2-octamethylenimino-benzoesäure über das Diazoniumsalz und Kupfer-(I)-chlorid, Schmelzpunkt: 177-178°C/ werden in 25 ml absolutem

Pyridin mit 5,4 g (33 mMol) Carbonyldiimidazol versetzt, wobei Kohlendioxidentwicklung auftritt. Nach halbstündigem Rühren bei Raumtemperatur werden 6,8 g (35 mMol) 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester, gelöst in 5 ml absolutem Pyridin, zugesetzt und anschließend 3 Stunden auf 70°C erhitzt. Nach Abdestillieren des Pyridins wird der Rückstand in Wasser gelöst, bei pH 4 mit Chloroform ausgeschüttelt und die Chloroformauszüge über Natriumsulfat getrocknet. Nach dem Einengen wird der Rückstand über eine Kieselgelsäule mit dem Fließmittel Toluol/Essigsäure
25 äthylester chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 10 g (66 % der Theorie),

Schmelzpunkt: **〈**20<sup>0</sup>C.

Ber.: C 68,33 H 7,28 N 6,13 Cl 7,75 Gef.: 68,30 7,22 5,91 7,66

# Beispiel 283

4-2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

- 8,4 g (0,02 Mol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)5 äthyl/chlorbenzol (Schmelzpunkt: 58°C) werden in 80 ml Tetrahydrofuran gelöst, auf -60°C gekühlt und unter Stickstoff mit
  -18 ml (0,04 Mol) einer vorgekühlten 2,3 molaren Lösung von nButyl-Lithium in Hexan versetzt. Dieses Reaktionsgemisch wird
  nach 15 Minuten in ca. 10 g fein zerriebenes Kohlendioxid unter
  10 Stickstoff eingetragen. Nach dem Erwärmen auf Raumtemperatur
  wird eingedampft und der Abdampfrückstand in Wasser gelöst. Das
- wird eingedampft und der Abdampfrückstand in Wasser gelöst. Das Produkt wird durch Einstellen des pH auf 5,5 in Wasser ausgefällt, aus Essigsäureäthylester umkristallisiert und anschliessend chromatographisch gereinigt.
- 15 Ausbeute: 1 g (12 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 172°C.

Ber.: C 67,20 H 6,81 N 6,52 Cl 8,26 Gef.: 67,00 6,72 6,46 8,19

# Beispiel 284

20 4-2-(5-Chlor-2-octamethylenamino-benzoylamino)-äthyl/benzoe-säure

Zu einer Lösung von 11,5 g (0,03 Mol) 2-(5-Chlor-2-octamethylen-imino-benzoylamino)-äthylbenzol in 50 ml Schwefelkohlenstoff werden bei 0 - 5°C 7,6 g (0,06 Mol) Oxalylchlorid zugetropft und 25 anschließend 8 g (0,06 Mol) Aluminiumchlorid eingetragen. Nach einstündigem Rühren werden nochmals die gleichen Mengen Oxalylchlorid und Aluminiumchlorid zugesetzt, und anschließend 2 bis 3 Stunden auf 50°C erhitzt. Nach dem Versetzen der abgekühlten Lösung mit Eiswasser und Salzsäure wird mit Chloroform extra-30 hiert. Der getrocknete Chloroformeindampfrückstand wird aus Essigsäureäthylester unter Verwendung von Aktivkohle zweimal umkristallisiert.

Ausbeute: 2,4 g (19 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 172°C.

C 67,20 H 6,81 N 6,52 C1

Gef.:

67,11

6,45

6,45

8,19

#### 5 Beispiel 285

# 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Zu einer gerührten Natriumhypobromit-Lösung /hergestellt aus 0,92 g (23 mMol) Natriumhydroxid, gelöst in 4,5 ml Wasser, und 0,36 ml (7 mMol) Brom unter Eiskühlung/ tropft man innerhalb 10 15 Minuten bei 35-40 $^{\circ}$ C die Lösung von 0,60 g (1,56 mMol) 4- $\sqrt{2}$ -(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl7acetophenon in 6 ml Dioxan. Nach 40 Minuten bei 35-40°C gibt man wässrige Natriumhydrogensulfit-Lösung und Wasser zu und dampft das Gemisch im Vakuum ein. Den Rückstand löst man in Wasser, säuert die Lösung 15 mit 2N Salzsäure unter Kühlung an und nimmt den ausgefallenen Niederschlag in einem Äther/Äthylacetat-Gemisch auf. Die organische Phase trocknet man über Natriumsulfat, filtriert sie und dampft sie im Vakuum ein. Den fast farblosen festen Rückstand (0,45 g) kristallisiert man aus heißem Aceton um, fil-20 triert und trocknet bei 110°C/30 Torr.

Ausbeute: 0,06 g (10 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 201-203°C.

С 65,19 Н 5,99

7,24 Cl 9,16

9,32

65,53

5,91

7,10

# 25 Beispiel 286

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure

Hergestellt analog Beispiel 285 aus 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthyl/acetophenon mit Natriumhypobro-30 mit-Lösung.

Ausbeute: 11 % der Theorie, Schmelzpunkt: 171-172<sup>o</sup>C.

Ber.: C 67,19 H 6,81 Cl 8,26 N 6,53 Gef.: 67,50 6,75 8,53 6,24

#### 5 Beispiel 287

4-\(\bar{2}\)- (5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-\(\bar{a}\)thylester

0,82 g (0,002 Mol) 4-2-(2-Brom-5-chlor-benzoylamino)-äthyl-benzoesäure-äthylester /Schmelzpunkt: 116-118°C, hergestellt
10 durch Umsetzung von 2-Brom-5-chlor-benzoesäure mit 4-(2-Amino-äthyl)-benzoesäure-äthylester analog Verfahren a)/ werden mit 0,85 g (0,01 Mol) Piperidin und 1 Spatelspitze Kupferpulver eine Stunde unter Rühren auf 100°C erhitzt. Nach dem Erkalten wird das Reaktionsgemisch mit Essigsäure angesäuert und 3 mal mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten Chloroformphasen werden über Natriumsulfat getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wird der verbleibende Rückstand auf einer Kieselgelsäule gereinigt (Laufmittel: Chloroform/Essigester = 19:1).

Ausbeute: 0,49 g (48 % der Theorie),

20 Ber.: Molpeak m/e: 414/416 (1 Cl)
Gef.: Molpeak m/e: 414/416 (1 Cl)

# Beispiel 288

4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthy1/benzoesäureäthylester

25 0,48 g (0,002 Mol) 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäureamid (Schmelzpunkt: 140-142°C, hergestellt aus 5-Chlor-2-piperidino-benzoesäure durch Umsetzung mit Carbonyldiimidazol und Ammoniak) werden mit 0,09 g (0,002 Mol) 55%igem Natriumhydrid unter Rühren in 5 ml absolutem Toluol 10 Minuten auf ca. 60°C erwärmt. Nach beendeter Wasserstoffentwicklung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und die Lösung von 0,51 g (0,002 Mol) 4-

(2-Brom-äthyl)-benzoesäure-äthylester (M = 256/258 m/e 1 Br, hergestellt aus 4-(2-Hydroxyäthyl-benzoesäure-äthylester mit Thionylbromid) in 2 ml absolutem Toluol zugetropft. Danach wird noch 6 Stunden zum Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung der Reaktionsmischung wird mit wässrigem Äthanol versetzt und mit Chloroform mehrmals extrahiert. Die vereinigten Chloroformextrakte werden über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Der Rückstand wird auf einer Kieselgelsäule gefeinigt (Laufmittel: Chloroform/Essigester = 19:1).

10 Ausbeute: 0,2 g (25 % der Theorie).

Ber.: Molpeak m/e = 414/416 (1 Cl)

Gef.: Molpeak m/e = 414/416 (1 Cl)

#### Beispiel 289

4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-äthy1/benzoe-15 säure-äthylester

8,2 g (0,02 Mol) 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)äthyl/benzoesäurenitril (Schmelzpunkt: 102°C) werden in 80 ml
Äthanol gelöst und mit Chlorwasserstoff gesättigt. Nach 24 Stunden wird eine Stunde auf 50°C erwärmt und die Lösungsmittel abdestilliert. Der Abdampfrückstand wird in Eiswasser gelöst, auf pH 9 gestellt und mit Chloroform ausgeschüttelt. Nach Einengen der organischen Phase wird der Rückstand über eine Kieselgelsäule chromatographisch gereinigt.

Ausbeute: 6,4 g (70 % der Theorie),

25'Schmelzpunkt: <20°C.

Ber.: C 68,33 H 7,27 N 6,12 Cl 7,75

Gef.: 68,32 · 7,29 6,12 7,90

#### Beispiel A

Tabletten mit 5 mg 4-[2-(5-Chlor-2-(3,5-dimethyl-piperidino)-benzoylamino)-äthyl]benzoesäure

#### Zusammensetzung:

5 1 Tablette enthält:

:		(1)	5,0	mg
	Maisstärke	(2)	62,0	mg
•	Milchzucker	(3)	48,0	mg
	Polyvinylpyrrolidon	(4)	4,0	mg
10	Magnesiumstearat	(5)	1,0	mg
			120.0	ma

# Herstellungsverfahren:

1, 2, 3 und 4 werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Mischung wird durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gedrückt und bei ca. 45°C getrocknet. Das trockene Granulat wird durch ein Sieb mit 1,0 mm-Maschenweite geschlagen und mit 5 vermischt. Die fertige Mischung preßt man auf einer Tablettenpresse mit Stempeln von 7 mm Durchmesser, die mit einer Teilkerbe versehen sind, zu Tabletten.

Tablettengewicht: 120 mg

#### Beispiel B

20

Dragées mit 2,5 mg 4-/2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure

1 Drageekern enthalt:		
Wirksubstanz	(1)	2,5 mg
Kartoffelstärke	(2)	44,0 mg
Milchzucker	(3)	30,0 mg
	Wirksubstanz Kartoffelstärke	Wirksubstanz (1) Kartoffelstärke (2)

Polyvinylpyrrolidon	(4)	3,0 mg
Magnesiumstearat	(5)	0,5 mg
. •	•	80,0 mg

#### Herstellungsverfahren:

5 1, 2, 3 und 4 werden gut gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb mit 1 mm Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von 5 werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne
10 mit einem Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichen aus Zucker und Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

Dragéegewicht: 120 mg

# 15 Beispiel C

Tabletten mit 10 mg 4-/2-(5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure

#### Zusammensetzung:

	I Tablecce endialt.	
20	Wirksubstanz	10,0 mg
	Milchzucker pulv.	70,0 mg
	Maisstärke	31,0 mg
	Polyvinylpyrrolidon	8,0 mg.
	Magnesiumstearat	1,0 mg
25		. 120.0 mg

### Herstellungsverfahren:

Die Mischung aus der Wirksubstanz, Milchzucker und Maisstärke wird mit einer 20-%igen Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird durch ein Sieb mit 5 1,5 mm-Maschenweite granuliert und bei 45°C getrocknet. Das getrocknete Granulat wird durch ein Sieb mit 1 mm-Maschenweite gerieben und mit Magnesiumstearat homogen vermischt.

Tablettengewicht:

120 mg

Stempel:

7 mm Ø mit Teilkerbe

# 10 Beispiel D

Dragées mit 5 mg 4-2-(5-Chlor-2-hexamethylenimino-benzoyl-amino)-äthyl/benzoesäure

1 Dragéekern enthält:

	Wirksubstanz	5,0	mg
15	Calciumphosphat sekundär	70,0	mg.
	Maisstärke	50,0	mg
	Polyvinylpyrrolidon	4,0	mg
	Magnesiumstearat	1,0	mg
	*	130,0	mg

#### 20 Herstellungsverfahren:

Die Mischung aus der Wirksubstanz, Calciumphosphat und Maisstärke wird mit einer 15-tigen Lösung von Polyvinylpyrrolidon
in Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird durch ein Sieb mit
1 mm-Maschenweite geschlagen, bei 45°C getrocknet und anschlies25 send durch dasselbe Sieb gerieben. Nach dem Vermischen mit der
angegebenen Menge Magnesiumstearat werden daraus Dragéekerne gepreßt.

Kerngewicht: 130 mg
Stempel: 7 mm ∅

Auf die so hergestellen Dragéekerne wird auf bekannte Art eine Schicht aus Zucker und Talkum aufgetragen. Die fertigen Dragées 5 werden mit Wachs poliert.

Drageegewicht: 180 mg

# Beispiel E

Tabletten mit 10 mg 4-/2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)äthyl/benzoesäure

#### 10 Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

	Wirksubstanz	10,0 mg
	Milchzucker pulv.	70,0 mg
	Maisstärke	31,0 mg
15	Polyvinylpyrrolidon	8,0 mg
	Magnesiumstearat	1,0 m
		120.0 m

Herstellungsverfahren: siehe analog Beispiel C.

# 20 Beispiel F

Dragées zu 5 mg 4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)äthyl7benzoesäure

1 Dragéekern enthält:

Wirksubstanz

5,0 mg

25 Calciumphosphat sekundär

70,0 mg

Maisstärke

50,0 mg

- 190 -

Polyvinylpyrrolidon Magnesiumstearat

4,0 mg 1,0 mg 130,0 mg

Herstellungsverfahren: 5 siehe analog Beispiel D.

# Beispiel G

Suppositorien zu 30 mg 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro[4,5]decan-8-yl)-benzoesäure

# Zusammensetzung:

10 1 Zäpfchen enthält:

0,030 g Wirksubstanz -Zäpfchenmasse (z.B.

1,336 g Witepsol W 45 0,334 g Witepsol E 75) 1,700 g

15

#### Herstellung:

(

Der gemahlene Wirkstoff wird unter Rühren in das auf 40°C temperierte aufgeschmolzene Gemisch der Zäpfchenmassen eingetragen und die Schmelze in gekühlte Gießformen ausgegossen. Nach dem 20 völligen Erstarren werden die Suppositorien den Formen entnommen und in geeigneter Weise verpackt.

# Beispiel H

Gelatine-Steckkapseln zu 5 mg 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro-[4,57decan-8-yl)-benzoesäure

1 Kapsel enthält:

5 Wirksubstanz

5,0 mg

Maisstärke getr.

100,0 mg

Maisstärke pulv.

93,0 mg 2,0 mg

Magnesiumstearat

\_\_\_\_\_\_

200,0 mg

# 10 Herstellung:

Wirkstoff und Hilfsstoffe werden gemischt, durch ein Sieb der Maschenweite 0,75 mm gegeben und in einem geeignetem Mischer homogen verteilt. Das Pulver wird auf einem Kapselfüll- und Schließautomaten in Hartgelatine-Steckkapseln der Größe 3

15 (Parke Davis) abgefüllt.

# Beispiel I

Tabletten zu 25 mg 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro 4,5 decan-8-yl)-benzoesäure

# 1 Tablette enthält:

20 Wirksubstanz

25,0 mg

Milchzucker

35,0 mg

Maisstärke

15,0 mg

Polyvinylpyrrolidon

4,5 mg

Magnesiumstearat

0,5 mg

25

80,0 mg

#### Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit Milchzucker und Stärke gemischt und danach mit der wäßrigen Polyvinylpyrrolidon-Lösung gleichmäßig befeuchtet.

Feuchtsiebung:

1,5 mm-Maschenweite

Trocknung:

Umlufttrockenschrank bei 45°C

Trockensiebung:

1,0 mm-Maschenweite

Das trockne Granulat wird nach Zumischung des Schmiermittels zu Tabletten verpreßt.

10 Tabletten:

5

6 mm  $\emptyset$ , beidseitige Facette, einseitige Teilkerbe,

biplan.

# Beispiel K

Dragées zu 25 mg 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro 4,5)decan-8-yl)-benzoesäure

15 Herstellung der preßfertigen Mischung analog Beispiel H.

Verpressung zu bikonvexen Dragéekernen von 80,0 mg Gewicht, 6 mm  $\emptyset$  und Wölbungsradius 5 mm.

Die Kerne werden mit einer praxisüblichen Zuckerdragiersuspension auf ein Gewicht von 110 mg im Dragierkessel dragiert und 20 anschließend mit einer Poliersuspension poliert.

# Anspruch/Ansprüche Nr. 21-49 gilt/gelten als aufgegeben

# Patentansprüche

1. Neue Carbonsäureamide der allgemeinen Formel

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{4} & R_{4} \\ R_{2} & R_{3} \end{bmatrix}$$

in der

- R ein Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatom oder eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Iminoring,
- R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoff- atomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Nitro-, Amino-, Cyano- oder Carboxygruppe, eine Alkanoyl-amino-, Alkoxycarbonyl- oder Dialkylamidosulfonylgruppe, wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann,
- 15 R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, Alkenylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Phenyl- oder Adamantylgruppen oder

- R2 und R2 zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring, der durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alk-5 oxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Phenyl-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann und/oder eine Methylengruppe der vorstehend erwähnten Alkyleniminoringe durch eine Iminogruppe, welche durch eine Alkylgrup-10 pe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Benzyl-, Pyridyl- oder Furoylgruppe substituiert sein kann, durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfoxid- oder Sulfonylgruppe 15 ersetzt sein kann, eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Azabicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine in 3- und 5-Stellung durch insgesamt 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro-20 alkylgruppe mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Trimethylenimino-, Pyrrolyl-, Tetrahydro-pyridino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-, Nonamethylenimino-, Decamethylenimino-, Undecamethylenimino- oder Dodecamethyleniminogruppe,
- 25 R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen.
  - X ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe,
- Y ein Sauerstoffatom, eine Iminogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe,
  - Z ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Amino-, Cyano-, Formyl-, Hydroxymethyl- oder Hydroxycarbonyläthylengruppe, eine gegebenfalls veresterte Carboxygruppe,



eine gegebenenfalls durch 2 oder 3 Alkoxygruppen, durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Äthylendioxygruppe substituierte Methylgruppe, wobei die Alkoxygruppe jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Acetylgruppe, eine durch eine oder zwei Alkoxycarbonylgruppen mit insgesamt je 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder durch zwei Carboxygruppen substituierte Äthyl- oder Äthylengruppe, eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkyl-piperazinocarbonylgruppe, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, oder auch eine durch eine Carboxygruppe substituierte Athylgruppe, wenn die Reste R, und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen der eingangs erwähnten cyclischen Iminoreste darstellen, bedeuten, und deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe darstellt oder enthält.

- Neue Carbonsäureamide der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch
   1, in der
  - R ein Wasserstoffatom

5

10

15

- R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Alkylgruppe
  mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe
  mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-,
  Cyano-, Carboxy-, Nitro-, Amino-, Acetamido-, Dimethylaminosulfonyl- oder Benzyloxygruppe,
  - R<sub>2</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Cyclohexyl-, Phenyl-, Benzyl-, Adamantyl- oder Allylgruppe,

- R<sub>3</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine Allylgruppe oder
- $R_2$  und  $R_3$  zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen im Iminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung je durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, 10 eine in 3- und 5-Stellung je durch zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Morpholino-, Thiomorpholino-, 15 1-Oxido-thiomorpholino- oder 1,1-Dioxido-thiomorpholinogruppe, eine gegebenenfalls in 4-Stellung durch eine Methyl-, Benzyl-, Phenyl-, Chlorphenyl-, Pyridyl-, Furoyloder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperazinogruppe, eine Pyrrolyl-, Piperidon-(2)-yl-(1)-, 1,2,3,6-Tetrahydro-pyridino-, 20 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-azaspiro/4,67undecan-8-yl-, Octahydro-isoindol-2-yl-, 1,2,3, 4-Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,3,4,5,6,7,8-Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2, 25 4,5-Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3-benzazepin-3-yl- oder 3-Aza-bicyclononan-3-yl-gruppe,
  - $R_A$  ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,
  - X eine CH-Gruppe oder ein Stickstoffatom,
- Y eine Methylen-, Methyl-methylen- oder Dimethyl-methylengruppe, eine NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom und

- Z eine Carboxy-, Cyano-, Formyl- oder Hydroxymethylgruppe, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cyclohexyloxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Diäthoxymethyl-, Hydroxycarbonylmethyl-, Bis-2,2-5 äthoxycarbonyl-äthyl-, 2-Hydroxycarbonyl-äthylen- oder 2-Äthoxycarbonyl-äthylgruppe, eine gegebenenfalls durch eine Hydroxycarbonyl- oder Athoxycarbonylgruppe substituierte Acetylgruppe oder auch eine 2-Hydroxycarbonyl-äthylgruppe, wenn die Reste R, und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine der eingangs erwähn-10 ten cyclischen Iminoreste darstellen, bedeuten, und deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe darstellt oder enthält.
- 15 3. Neue Carbonsäureamide der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der R<sub>1</sub> sich in Position 5 des Phenylkernes befindet und R, R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub>, X, Y und Z wie im Anspruch 2 definiert sind, und deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe darstellt oder enthält.
  - Neue Carbonsäureamide der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch
     in der
     R ein Wasserstoffatom,
- 25 R<sub>1</sub> in 5-Position ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Carboxy-, Cyano- oder Nitrogruppe,
- R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N,N-Dialkylamino- oder N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, eine Pyrrolidino-, Piperidino-, Hexamethylenimino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino- oder Nonamethyleniminogruppe, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-

atomen, durch eine Methoxy- oder Phenylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine oder zwei Methyl- oder Äthylgruppen substituierte Piperidinogruppe, ein gegebenenfalls in 2- und 6-Stellung je durch eine Methylgruppe substituierte Morpho-5. lino- oder Thiomorpholinogruppe, eine 1,4-Dioxa-8-azaspiro/4,5/decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,6/undecanyl-, Octahydro-isoindol-2-yl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,3,4,5,6,7,8-Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-3H-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3H-3-benzazepin-3-yl-, 3-Aza-bicyclo/3,2,2/nonan-3-yl- oder N-Methyl-adamantyl-(1) -amino-Gruppe,

- R, ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,
- 15 X die CH-Gruppe,

- Y eine Methylen-, Methyl-methylen-, Dimethyl-methylen- oder NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom,
- Z eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Carboxy-, Formyl- oder Hydroxymethylgruppe bedeuten, und deren physiologisch verträgliche 20 Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z die Carboxygruppe darstellt.
  - 5. Neue Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 3, in der
- R, R, X, Y und Z wie im Anspruch 3 definiert sind, 25
  - R, ein Chlor- oder Bromatom, eine Methyl-, Äthyl- oder Methoxygruppe,
- R, und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine Pyrrolidino-, Piperidino-, Methyl-piperidino-, 4-Methoxy-piperidino-, 4-Phenyl-piperidino-, Hexamethylen-30

imino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-, Nonamethylenimino-, 3,5-Dimethyl-piperidino-, Morpholino-,
2,6-Dimethyl-morpholino-, Thiomorpholino-, 2,6-Dimethylthiomorpholino-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro 4,5 decan-8-yl-,
1,2,3,4-Tetrahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yl-, 1,2,4,5-Tetrahydro-3H-3-benzazepin-3-yl-,
Decahydro-3H-3-benzazepin-3-yl-, Octahydro-isoindol-2-yloder N-Methyl-adamantyl-(1)-amino-gruppe oder eine in 4Stellung durch eine Alkylgruppe mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe bedeuten, und deren
physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder
organischen Säuren und auch Basen, wenn Z die Carboxygruppe darstellt.

- 6. 4-2-(5-Chlor-2-piperidino-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure,
   15 deren Alkylester mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und deren Säureadditionssalze.
  - 7. 4-2-(5-Athyl-2-piperidino-benzoylamino)-athyl/benzoesaure, deren Alkylester mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und deren Säureadditionssalze.
- 20 8. 4-/2-(5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl)-benzoylamino)-äthyl/benzoesäure, deren Alkylester mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und deren Säureadditionssalze.
- 9. 4-\(\big[2-(5-Chlor-2-octamethylenimino-benzoylamino)-\text{"athyli-benzoes\text{"aure, deren Alkylester mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und deren S\text{"aureadditionssalze.}\)
  - 10. 4-\(\bar{2}\)-(5-Chlor-2-(2,6-dimethylmorpholino)-benzoylamino)\[
    \text{athyl}\/\delta\)benzoes\(\text{aure}\), deren Alkylester mit 1 bis 3 Kohlen\[
    \text{stoffatomen und deren S\(\text{aureadditionssalze}\).
- 11. 4-/2-(5-Chlor-2-(cis-3,5-dimethylpiperidino)-benzoylamino)30 äthyl/benzoesäure, deren Alkylester mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen und deren Säureadditionssalze.

- 12. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1-11 neben einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
- 13. Verfahren zur Herstellung von neuen Carbonsäureamiden derallgemeinen Formel

$$R = \frac{R_{4}}{R_{1}}$$

$$R_{1} = \frac{R_{4}}{R_{2}}$$

$$R_{2} = \frac{R_{4}}{R_{3}}$$

$$R_{1} = \frac{R_{4}}{R_{2}}$$

$$R_{2} = \frac{R_{4}}{R_{3}}$$

- R ein Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatom oder eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Iminoring,
- 10 R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoff- atomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Nitro-, Amino-, Cyano- oder Carboxygruppe, eine Alkanoyl- amino-, Alkoxycarbonyl- oder Dialkylamidosulfonylgruppe, wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann,
- R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, Alkenylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Phenyl- oder Adamantylgruppen oder



- ${\tt R}_2$  und  ${\tt R}_3$  zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring, der durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alk-5 oxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Phenyl-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann und/oder eine Methylengruppe der vorstehend erwähnten Alkyleniminoringe durch eine Iminogruppe, welche durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycar-10 bonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Benzyl-, Pyridyl- oder Furoylgruppe substituiert sein kann, durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfoxid- oder Sul-15 fonylgruppe ersetzt sein kann, eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Aza-bicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine in 3- und 5-Stellung durch insgesamt 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine 1,4-20 Dioxa-8-aza-spiro-alkylgruppe mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Trimethylenimino-, Pyrrolyl-, Tetrahydropyridino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-Nonamethylenimino-, Decamethylenimino-, Undecamethylenimino- oder Dodecamethyleniminogruppe,
- R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen,
  - X ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe,
- Y ein Sauerstoffatom, eine Iminogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe,
  - 2 ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Amino-, Cyano-, Formyl-, Hydroxymethyl- oder Hydroxycarbonyläthylengruppe, eine gegebenenfalls veresterte Carboxy-

5

10

15

20

25

gruppe, eine gegebenenfalls durch 2 oder 3 Alkoxygruppen, durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Äthylendioxygruppe substituierte Methylgruppe, wobei die Alkoxygruppe jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Acetylgruppe, eine durch eine oder zwei Alkoxycarbonylgruppen mit insgesamt je 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder durch zwei Carboxygruppen substituierte Äthyl- oder Äthylengruppe, eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkyl-piperazinocarbonylgruppe, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, oder auch eine durch eine Carboxygruppe substituierte Athylgruppe, wenn die Reste R2 und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen der eingangs erwähnten cyclischen Iminoreste darstellen, bedeuten, sowie von deren physiologisch verträglichen Salzen mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe darstellt oder enthält, dadurch gekennzeichnet, daß

a) eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel

5

10

15

20

R, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> und X wie eingangs definiert sind, oder deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestelltes reaktionsfähiges Derivat mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H_2N - Y - CH - Z$$
 , (V)

in der

allgemeinen Formel

R<sub>4</sub>, Y und Z wie eingangs definiert sind, oder mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel V, wenn eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IV eingesetzt wird und wenn Z in einem N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel V keine Carboxy- oder Aminogruppe enthält, umgesetzt wird oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> mit Ausnahme der Hydroxy- und Aminogruppe wie eingangs definiert ist, X eine CH-Gruppe und Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe darstellt, eine Verbindung der

$$R_1$$
 $CO - NH - Y - CH$ 
 $Z$ 
, (VI)

5.

10

15

R,  $R_4$  und Z wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen und E ein Halogenatom darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H - N = \frac{R_2}{R_3}$$
, (VII)

in der  $\mathbf{R}_2$  und  $\mathbf{R}_3$  wie eingangs definiert sind, umgesetzt wird oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe und Y keine NH-Gruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 

in der

R, R<sub>1</sub> bis R<sub>4</sub> und X wie eingangs definiert sind, Y mit Ausnahme der NH-Gruppe wie eingangs definiert ist und

A eine durch Oxidation in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe bedeutet, oxydiert wird oder

d) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{4} \\ R_{2} \\ R_{3} \end{bmatrix}$$

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{4} \\ R_{2} \\ R_{3} \end{bmatrix}$$

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{4} \\ R_{2} \\ R_{3} \end{bmatrix}$$

in der

R,  $R_1$  bis  $R_4$ , X und Y wie eingangs definiert sind und B eine durch Hydrolyse in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe darstellt, hydrolysiert wird oder

e) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der  $R_2$  eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, R3 eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Adamantylgruppe oder Ro und R, mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe oder eine in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe und Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe bedeuten, eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel

10

5

15

20

$$R_{1} \xrightarrow{R} CO - NH - Y - CH \xrightarrow{R_{4}} Z \qquad (X)$$

$$R_{3}$$

5

10

15

R, R<sub>1</sub>, R<sub>4</sub>, X und Z wie eingangs definiert sind,
R<sub>3</sub>' ein Wasserstoffatom darstellt oder die für R<sub>3</sub> vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt und
Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_2'$$
 - G ,(XI)

in der

R2' die für R2 eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt oder zusammen mit dem Rest R3' der Formel X eine geradkettige Alkylengruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe oder eine in 2- und 4-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe darstellt und G eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe bedeutet, umgesetzt wird oder

20 f) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Y die NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} \xrightarrow{R}_{X} CO - NH - Y - H$$

$$R_{1} \xrightarrow{R}_{X} R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$R_{3}$$

R,  $R_1$  bis  $R_3$  und X wie eingangs definiert sind und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, oder deren Alkalisalz mit einem Phenylderivat der allgemeinen Formel

$$L - CH \longrightarrow Z$$
 , (XIII)

in der

R<sub>4</sub> und Z wie eingangs definiert sind und L eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe darstellt, umgesetzt wird

10

5

g) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> mit Ausnahme der Hydroxy-, Carboxy-, Aminooder Alkanoylaminogruppe wie eingangs definiert ist, X eine CH-Gruppe und

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe darstellt, ein Amid der allgemeinen Formel

R,  $R_2$  und  $R_3$  wie eingangs definiert sind und  $R_1$  die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, oder dessen Alkalisalz mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$M - Y - CH - Z$$
, (XV)

- in der

  R<sub>4</sub> und Z wie eingangs definiert sind,

  Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt und

  M eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom

  oder eine Sulfonyloxygruppe darstellt, umgesetzt wird

  oder
  - h) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Nitro-, Carboxy- oder Alkanoyl-aminogruppe,

X eine CH-Gruppe,



Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und

Z eine Carboxygruppe bedeuten, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} = \begin{pmatrix} R_{1} & R_{2} & R_{3} & R_{3} \end{pmatrix}$$

in der

5

10

15

R und  $R_2$  bis  $R_4$  wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen, mit einem Oxalylhalogenid oder Phosgen in Gegenwart einer Lewis-Säure acyliert wird oder

i) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenyl-gruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Nitro-, Carboxy-, Alkanoylamino-oder Alkoxycarbonylgruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, X eine CH-Gruppe,

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und Z eine Carboxygruppe bedeuten, eine Verbindung der allgemeinen Formel

5

10

15

20

R und  $R_2$  bis  $R_4$  wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen, mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellten Hypohalogenit umgesetzt wird

und gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe darstellt, mittels Veresterung bzw. Amidierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine veresterte Carboxygruppe oder eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkylpiperazinocarbonylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der  $R_1$  und/oder Z eine Nitrogruppe darstellt, mittels Reduktion in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der  $R_1$  und/oder Z eine Aminogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> und/oder Z eine Aminogruppe darstellt, über ein entsprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Hydroxyoder Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom und/oder Z ein Chlor- oder Bromatom oder die Cyangruppe darstellen, übergeführt wird, wobei eine so gegebenenfalls erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Hydroxygruppe darstellt, mittels Alkylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt, übergeführt werden kann, und/oder

10

15

20

25

30

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Aminogruppe darstellt, mittels Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkanoylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkanoylteil darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkoxycarbonylgruppe und/oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, wobei der Alkoxyteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Carboxygruppe und/oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Carboxygruppe substituierte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Benzylpiperazinogruppe darstellt, mittels Entbenzylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine Piperazinogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Chlor- oder Bromatom darstellt, mittels Enthalogenierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoffatom darstellt, übergeführt wird und/oder

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z eine gegebenenfalls veresterte Carboxygruppe darstellt, mittels Reduktion mit einem Metallhydrid in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

15

5

10

15

20

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, mittels Oxidation in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, mittels Halogenierung und anschließender Umsetzung mit einem Malonsäureester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine durch zwei Alkoxycarbonylgruppen substituierte Äthylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, mittels Acetalisierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Dialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, mittels Kondensation und gegebenenfalls anschließender Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine durch eine Hydroxycarbonyl- oder Alkoxycarbonyl-gruppe substituierte Äthylengruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z ein Wasserstoffatom darstellt, mittels Friedel-Crafts-Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine gegebenenfalls durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Acetylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Nitrilgruppe darstellt, mittels Alkoholyse über einen entsprechenden Iminoester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

5

10

15

20

25

30

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Alkoxycarbonylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Acetylgruppe darstellt, durch Erhitzen mit einem Amin und Schwefel und anschließend in Gegenwart einer anorganischen Base in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxycarbonylmethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Carboxygruppe darstellt, mittels Überführung in ein Sulfonsäurehydrazid und anschließende Disproportionierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, X eine CH-Gruppe, Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und Z ein Chlor- oder Brom-

atom bedeuten, über ihre entsprechende metallorganische Verbindung mittels Kohlendioxid in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe enthält, übergeführt wird.

#### 14. Neue 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel

$$R_5 \longrightarrow R_6 \qquad \text{,(Ia)}$$

10 in der

15

20

R<sub>5</sub> ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Amino-, Cyanooder Hydroxygruppe, eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen,

R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, in der der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine
N-Alkyl-phenylamino- oder N-Alkyl-benzylaminogruppe, wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 6 bis
12 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1
bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3
Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit insge-

5

10

15

20

25

30

samt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Phenylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine durch 2, 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Pyridyl-, Benzyl- oder Furoylgruppe substituierte Piperazinogruppe, eine gesättigte oder teil-weise ungesättigte Aza-bicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro-alkangruppe mit insgesamt 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Pyrrolidinooder Tetrahydro-pyridinogruppe und

W eine Carboxy-, Aminocarbonyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, und deren Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt.

15. Neue 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel Ia gemäß Anspruch 14, in der

R<sub>5</sub> ein Chlor- oder Bromatom, eine Hydroxy-, Amino-, Cyanooder Benzyloxygruppe oder eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, wobei der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen,
eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4
Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Methoxy- oder Äthoxycarbonylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine in 3und 5-Stellung durch je eine Methyl- oder Äthylgruppe
substituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und 5-Stellung

durch insgesamt 4 Methylgruppen substituierte Piperidinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Methyl-, Benzyl-,
Phenyl-, Chlorphenyl-, Pyridyl-(2)-, Athoxycarbonyl- oder
Furoyl-(2)-gruppe substituierte Piperazinogruppe, eine
gegebenenfalls durch eine oder zwei Methylgruppen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine Pyrrolidino-, Tetrahydropyridino-, N-Methyl-phenylamino-, NMethyl-benzylamino-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,6/undecan-8-yl-, 3-Aza-bicyclo-nonan-3-yl-, Tetrahydro-3-benzazepin-3-yl-, Decahydro-3-benzazepin-3-yl-, Tetrahydro-isochinolin-2-yl-,
Octahydro-isochinolin-2-yl-, Decahydro-isochinolin-2-yloder Octahydro-isoindol-2-yl-Gruppe und

- W die Carboxy-, Aminocarbonyl-, Methoxycarbonyl- oder Cyangruppe bedeuten, und deren Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt.
  - 16. Neue 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel Ia gemäß Anspruch 15, in der
- 20 R<sub>5</sub> sich in Position 5 des Benzolringes befindet und R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und W wie im Anspruch 15 definiert sind, und deren Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z die Carboxygruppe darstellt.
- 17. Neue 2-Amino-benzoesäure-Derivate der allgemeinen Formel Ia 25 gemäß Anspruch 16, in der
  - R<sub>5</sub> eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, ein Chlor- oder Bromatom,
  - R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 6 bis 8 Kohlenstoffatomen, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl-, 1,4-Dioxa-8-aza-spiro/4,6/undecan-8-yl-, Decahydro-3-benzazepino- oder 4-Methoxy-piperidinogruppe und

- W die Carboxylgruppe bedeuten, und deren Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen.
- 18. 5-Chlor-2-(1,4-dioxa-8-aza-spiro/4,5/decan-8-yl)-benzoe-säure und deren Säureadditionssalze.
- 5 19. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 14-18 neben einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
  - 20. Verfahren zur Herstellung von neuen 2-Amino-benzoesäure-Derivaten der allgemeinen Formel

$$R_5 \longrightarrow R_6 \qquad \text{,(Ia)}$$

15

20

R<sub>5</sub> ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Amino-, Cyan- oder Hydroxygruppe, eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff- atomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoff- atomen,

R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom, eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, in der der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine NAlkyl-phenylamino- oder N-Alkyl-benzylaminogruppe, wobei
der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten
kann, eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 6 bis 12
Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis
4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2

bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Phenylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine durch 2, 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte
Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei
Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine in
4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4
Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Pyridyl-,
Benzyl- oder Furoylgruppe substituierte Piperazinogruppe,
eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Aza-bicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine 1,4Dioxa-8-aza-spiro-alkangruppe mit insgesamt 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Pyrrolidino- oder Tetrahydro-pyridinogruppe und

W eine Carboxy-, Aminocarbonyl-, Cyano- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, sowie von deren Säureadditionssalzen mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß

a) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der  $R_5$  eine Aminogruppe darstellt, eine Nitroverbindung der allgemeinen Formel

$$O_2N$$
 $R_6$ 
 $R_7$ 

25

5

10

15

20

in der

 $^{\rm R}{\rm 6}^{\,\prime},~^{\rm R}{\rm 7}$  und W wie eingangs definiert sind, reduziert wird oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der R<sub>5</sub> eine Hydroxygruppe, eine Cyangruppe,
 ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$H_2N \longrightarrow N \longrightarrow R_6 \qquad ,(Ia')$$

in der

5

10

15

R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und W wie eingangs definiert sind, mit einem Nitrit in ein Diazoniumsalz übergeführt wird und das so erhaltene Diazoniumsalz anschließend in Gegenwart von Schwefelsäure, in Gegenwart von Kupfer oder in Gegenwart eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes durch Erwärmen in die entsprechende Verbindung übergeführt wird oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der R<sub>5</sub> eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, eine Hydroxyverbindung der allgemeinen Formel

HO 
$$R_6$$
 , (Ia")

- 221 -

in der

### Anspruch/Ansprüche Nr. 21-49 gilt/gelten als aufgegeben

 $\mathbf{R}_{6}$ ,  $\mathbf{R}_{7}$  und W wie eingangs definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $D - R_5'$  , (III)

in der

30

 $R_{\varsigma}$  eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkylgruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen und . D eine nukleophile Austrittsgruppe oder zusammen mit dem benachbarten Wasserstoffatom des Restes  $R_5^{-1}$  eine 10 Diazogruppe bedeuten, alkyliert und erforderlichenfalls anschließend hydrolysiert wird und gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel Ia, in der W eine 15 Cyano-, Aminocarbonyl- oder Alkoxycarbonylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel Ia, in der W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird und/oder eine erhaltene Verbindung der allgemeinen 20 Formel Ia in ihre Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird.

- 21. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13 und 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in einem Lösungsmittel durchgeführt wird.
  - 22. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13a und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart eines die Säure aktivierenden oder eines wasserentziehenden Mittels gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base durchgeführt wird.

## Anspruch/Ansprüche Nr. 21-49 gilt/gelten als aufgegeben

- 23. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13a und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart eines das Amin aktivierenden Mittels gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base durchgeführt wird.
- 5 24. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13a und 21, dadurch gekennzeichnet, daß das während der Umsetzung entstehende Wasser
  durch azeotrope Destillation oder durch Zugabe eines Trockenmittels entfernt wird.
- 25. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13a und 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen
  -25 und 250°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen
  -10°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, durchgeführt wird.
- 26. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13b und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart eines Überschusses des eingesetzten Amins der allgemeinen Formel VII durchgeführt wird.
- 27. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13b, 21 und 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base, in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie Kupfer und/oder in einem Druckgefäß durchgeführt wird.
- 28. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13b, 26 und 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen
  25 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, z.B. bei 100°C, durchgeführt wird.
  - 29. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13c und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C, durchgeführt wird.

223

## Anspruch/Ansprüche Nr. 21-49 gilt/gelten als aufgegeben

- 30. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13d und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Hydrolyse in Gegenwart einer Säure oder Base durchgeführt wird.
- 31. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13d, 21 und 30, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt wird.
  - 32. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13e und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base durchgeführt wird.
- 10 33. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13e und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Methylierung mit Formaldehyd in Gegenwart eines Reduktionsmittels durchgeführt wird.
- 34. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13e, 21, 32 und 33, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen
  O und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 75°C, durchgeführt wird.
  - 35. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13f und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart einer Base durchgeführt wird.
- 20 36. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13f, 21 und 35, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt wird.
- 37. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13g und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart einer Base wie Natriumhydrid oder Kalium-tert.butylat durchgeführt wird.

#### 224.

# Anspruch/Ansprüche Nr. 21-49 gilt/gelten als aufgegeben

- 38. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13g, 21 und 37, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 20 und 180°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 50 und 150°C, durchgeführt wird.
- 5 39. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13h und 21, dadurch gekennzeichnet, daß als Lewis-Säure Aluminiumchlorid verwendet wird.
- 40. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13h, 21 und 39, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 60°C, durchgeführt wird.
- 41. Verfahren gemäß den Ansprüchen 13i und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und
  80°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 25 und
  50°C, durchgeführt wird.
  - 42. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20a und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C durchgeführt wird.
- 43. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20a, 21 und 42, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion mit katalytisch angeregtem
  Wasserstoff, mit Hydrazin in Gegenwart von Raney-Nickel,
  mit nascierendem Wasserstoff oder mit einem Metallsalz
  durchgeführt wird.
- 44. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20b und 21, dadurch gekennzeichnet, daß das Diazoniumsalz bei niederen Temperaturen,
  z.B. bei Temperaturen zwischen -10 und 5<sup>O</sup>C, hergestellt
  wird.

225

5

### Anspruch/Ansprüche Nr. 21-49 gilt/gelten als aufgegeben

- 45. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20b, 21 und 44, dadurch gekennzeichnet, daß das hergestellte Diazoniumsalz, z.B. das Fluoroborat, das Hydrosulfat in Gegenwart von Schwefelsäure oder das Hydrochlorid in Gegenwart von Kupfer eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes wie Kupfer-(I)-chlorid/Salzsäure, Kupfer-(I)-bromid/Bromwasserstoffsäure oder Trinatrium-Kupfer-(I)-tetracyanid bei pH 7, durch Erwärmen in die entsprechende Verbindung übergeführt wird.
- 46. Verfahren gemäß Anspruch 45, dadurch gekennzeichnet, daß
   10 das Diazoniumsalz auf Temperaturen zwischen 15 und 90°C erhitzt wird.
- 47. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20c und 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylierung bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 15 und 70°C, durchgeführt wird.
  - 48. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20c, 21 und 47, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylierung mit einem Diazoalkan durchgeführt wird.
- 49. Verfahren gemäß den Ansprüchen 20c, 21 und 47, dadurch ge 20 kennzeichnet, daß die Alkylierung in Gegenwart einer Base mit einem Alkylhalogenid oder Alkylsulfonsäureester durchgeführt wird.

### Patentansprüche (Benennungsland Österreich)

 Verfahren zur Herstellung von neuen Carbonsäureamiden der allgemeinen Formel

$$R_1 = \begin{cases} R_4 \\ CO - NH - Y - CH \end{cases}$$

$$R_2 \\ R_3$$

in der

- R ein Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatom oder eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 4 bis 7 Kohlenstoffatomen im Iminoring,
- R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoff10 atomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-,
  Nitro-, Amino-, Cyano- oder Carboxygruppe, eine Alkanoylamino-, Alkoxycarbonyl- oder Dialkylamidosulfonylgruppe,
  wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann,
  - R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, Alkenylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppen mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, Phenyl- oder Adamantylgruppen oder

- R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine unverzweigte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring, der durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alk-5 oxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Phenyl-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann und/oder eine Methylengruppe der vorstehend erwähnten Alkyleniminoringe durch eine Iminogruppe, welche durch eine Al-10 kylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Benzyl-, Pyridyl- oder Furoylgruppe substituiert sein kann, durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Carbonyl-, Sulfoxid- oder Sulfonylgruppe ersetzt sein kann, eine gesättigte oder teil-15 weise ungesättigte Aza-bicycloalkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine in 3- und 5-Stellung durch insgesamt 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine 1,4-20 Dioxa-8-aza-spiro-alkylgruppe mit 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Trimethylenimino-, Pyrrolyl-, Tetrahydropyridino-, Heptamethylenimino-, Octamethylenimino-Nonamethylenimino-, Decamethylenimino-, Undecamethylenimino- oder Dodecamethyleniminogruppe,
- R<sub>4</sub> ein Wasserstoffatom oder eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen,
  - X ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe,
- Y ein Sauerstoffatom, eine Iminogruppe oder eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis
  30 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe,
  - Z ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Nitro-, Amino-, Cyano-, Formyl-, Hydroxymethyl- oder Hydroxycarbonyläthylengruppe, eine gegebenenfalls veresterte Carboxy-

5

10

15

20

25

gruppe, eine gegebenenfalls durch 2 oder 3 Alkoxygruppen, durch eine Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Athylendioxygruppe substituierte Methylgruppe, wobei die Alkoxygruppe jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine gegebenenfalls durch eine Carboxygruppe oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Acetylgruppe, eine durch eine oder zwei Alkoxycarbonylgruppen mit insgesamt je 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder durch zwei Carboxygruppen substituierte Athyl- oder Athylengruppe, eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkyl-piperazinocarbonylgruppe, wobei die Alkylgruppe 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, oder auch eine durch eine Carboxygruppe substituierte Athylgruppe, wenn die Reste R2 und R, zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen der eingangs erwähnten cyclischen Iminoreste darstellen, bedeuten, sowie von deren physiologisch verträglichen Salzen mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe darstellt oder enthält, dadurch gekennzeichnet, daß

a) eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel

5

10

15

20

R, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> und X wie eingangs definiert sind, oder deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestelltes reaktionsfähiges Derivat mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H_2N - Y - CH \longrightarrow Z$$
 (V)

in der

R<sub>4</sub>, Y und Z wie eingangs definiert sind, oder mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel V, wenn eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IV eingesetzt wird und wenn Z in einem N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel V keine Carboxy- oder Aminogruppe enthält, umgesetzt wird oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der  $R_1$  mit Ausnahme der Hydroxy- und Aminogruppe wie eingangs definiert ist, X eine CH-Gruppe und

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $CO - NH - Y - CH$ 
 $Z$ 
, (VI)

5

10

15

R,  $R_4$  und Z wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen und E ein Halogenatom darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H - N = \frac{R_2}{R_3}$$
, (VII)

in der

 $\mathbf{R_2}$  und  $\mathbf{R_3}$  wie eingangs definiert sind, umgesetzt wird oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe und Y keine NH-Gruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{4} & R_{4} \\ R_{2} & R_{3} \end{bmatrix}$$

in der

R,  $R_1$  bis  $R_4$  und X wie eingangs definiert sind, Y mit Ausnahme der NH-Gruppe wie eingangs definiert ist und

A eine durch Oxidation in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe bedeutet, oxydiert wird oder

d) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1 \xrightarrow{R} CO - NH - Y - CH$$

$$R_2$$

$$R_3$$

. in der

5

10

15

20

25

R,  $R_1$  bis  $R_4$ , X und Y wie eingangs definiert sind und B eine durch Hydrolyse in eine Carboxygruppe überführbare Gruppe darstellt, hydrolysiert wird oder

e) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der  $R_2$  eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, R<sub>3</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Adamantylgruppe oder R2 und  $R_3$  mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe oder eine in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe und Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe bedeuten, eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1 \xrightarrow{R} CO - NH - Y - CH \xrightarrow{R_4} Z \qquad (X)$$

5

10

15

R, R<sub>1</sub>, R<sub>4</sub>, X und Z wie eingangs definiert sind,
R<sub>3</sub>' ein Wasserstoffatom darstellt oder die für R<sub>3</sub> vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt und
Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_2^1 - G$$
 (XI)

in der

R2' die für R2 eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt oder zusammen mit dem Rest R3' der Formel X eine geradkettige Alkylengruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe oder eine in 2- und 4-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe darstellt und G eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe bedeutet, umgesetzt wird oder

20 f) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der Y die NH-Gruppe oder ein Sauerstoffatom darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_1 \xrightarrow{R} CO - NH - Y - H$$

$$R_1 \xrightarrow{R} R_2$$

$$R_3$$

R,  $R_1$  bis  $R_3$  und X wie eingangs definiert sind und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, oder deren Alkalisalz mit einem Phenylderivat der allgemeinen Formel

$$L - CH \longrightarrow Z$$
 (XIII)

in der

R<sub>4</sub> und Z wie eingangs definiert sind und L eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe darstellt, umgesetzt wird

10 wi

- g) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel
  I, in der R<sub>1</sub> mit Ausnahme der Hydroxy-, Carboxy-, Aminooder Alkanoylaminogruppe wie eingangs definiert ist,
  X eine CH-Gruppe und
  V eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen
- Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe darstellt, ein Amid der allgemeinen Formel

R,  $R_2$  und  $R_3$  wie eingangs definiert sind und  $R_1$  die oben erwähnten Bedeutungen besitzt, oder dessen Alkalisalz mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$M - Y - CH - Z$$
 , (XV)

5 in der

10

15

R<sub>4</sub> und Z wie eingangs definiert sind, Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzt und M eine nukleophile Austrittsgruppe wie ein Halogenatom oder eine Sulfonyloxygruppe darstellt, umgesetzt wird oder

h) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff- atomen, eine Hydroxy-, Nitro-, Carboxy- oder Alkanoyl-aminogruppe,

X eine CH-Gruppe,

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und

Z eine Carboxygruppe bedeuten, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1} = \begin{bmatrix} R_{14} & R_{24} \\ R_{2} & R_{3} \end{bmatrix}$$

in der

5

10

15

20

R und  $R_2$  bis  $R_4$  wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen, mit einem Oxalylhalogenid oder Phosgen in Gegenwart einer Lewis-Säure acyliert wird oder

i) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Phenyl-gruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Nitro-, Carboxy-, Alkanoylamino- oder Alkoxycarbonylgruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylteil,

X eine CH-Gruppe,

Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und

Z eine Carboxygruppe bedeuten, eine Verbindung der allgemeinen Formel

5

10

15

20

R und  $R_2$  bis  $R_4$  wie eingangs definiert sind,  $R_1$  und Y die oben erwähnten Bedeutungen besitzen, mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellten Hypohalogenit umgesetzt wird

und gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Carboxygruppe darstellt, mittels Veresterung bzw. Amidierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine veresterte Carboxygruppe oder eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkylpiperazinocarbonylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der  $R_1$  und/oder Z eine Nitrogruppe darstellt, mittels Reduktion in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der  $R_1$  und/oder Z eine Aminogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> und/oder Z eine Aminogruppe darstellt, über ein entsprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Hydroxyoder Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom und/oder Z ein Chlor- oder Bromatom oder die Cyangruppe darstellen, übergeführt wird, wobei eine so gegebenenfalls erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Hydroxygruppe darstellt, mittels Alkylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt, übergeführt werden kann, und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Aminogruppe darstellt, mittels Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkanoylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkanoylteil darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> eine Alkoxycarbonylgruppe und/oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, wobei der Alkoxyteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> die Carboxygruppe und/oder R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Carboxygruppe substituierte Alkyleniminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Benzylpiperazinogruppe darstellt, mittels Entbenzylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine Piperazinogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I,

in der R<sub>1</sub> ein Chlor- oder Bromatom darstellt, mittels Enthalogenierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoffatom darstellt, übergeführt wird und/oder

15

25

30

ein Carbonsäureamid der allgemeinen Formel I, in der Z eine gegebenenfalls veresterte Carboxygruppe darstellt, mittels Reduktion mit einem Metallhydrid in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, mittels Oxidation in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, mittels Halogenierung und anschließender Umsetzung mit einem Malonsäureester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine durch zwei Alkoxycarbonylgruppen substituierte Äthylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, mittels Acetalisierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Dialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

5

10

15

20

25

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, mittels Kondensation und gegebenenfalls anschließender Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine durch eine Hydroxycarbonyl- oder Alkoxycarbonyl-gruppe substituierte Äthylengruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z ein Wasserstoffatom darstellt, mittels Friedel-Crafts-Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine gegebenenfalls durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Acetylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Nitrilgruppe darstellt, mittels Alkoholyse über einen entsprechenden Iminoester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z eine Alkoxycarbonylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Acetylgruppe darstellt, durch Erhitzen mit einem Amin und Schwefel und anschließend in Gegenwart einer anorganischen Base in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Hydroxycarbonylmethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

5

10

15

20

25

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Carboxygruppe darstellt, mittels Überführung in ein Sulfonsäurehydrazid und anschließende Disproportionierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, X eine CH-Gruppe, Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und Z ein Chlor- oder Brom-

atom bedeuten, über ihre entsprechende metallorganische Verbindung mittels Kohlendioxid in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der Z die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z eine Carboxygruppe enthält, übergeführt wird.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von neuen Carbonsäureamiden der allgemeinen Formel

$$R_{1a}$$
 $CO - NH - CH_2 - CH$ 
 $R_{2a}$ 
 $R_{3a}$ 

in der

R, wie im Anspruch 1 definiert ist,

- Pla ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Nitro-, Amino-, Alkanoylamino-, Alkoxy-, Cyano-, Carboxy-, Alkoxycarbonyl- oder Dialkylamidosulfonylgruppe, wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann,
- 10 R<sub>2a</sub> und R<sub>3a</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder
- R<sub>2a</sub> und R<sub>3a</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring, der durch 1 oder 2 Alkylgruppen mit jeweils 15 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Phenyl-, Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen substituiert sein kann, oder in dem eine Methylengruppe des Iminoringes durch eine cyclische Ketalgruppe 20 mit insgesamt 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfoxid oder durch eine Iminogruppe, die durch eine Phenyl- oder Pyridylgruppe substituiert ist, ersetzt sein kann, eine Trimethylenimino-, Pyrrolyl-, Tetrahydro-isochinolyl-25 oder Tetrahydro-benzazepinylgruppe und

- Z<sub>a</sub> eine Carboxy- oder Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, und von deren physiologisch verträglichen Salzen mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn Z<sub>a</sub> eine Carboxygruppe darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß
  - a) eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel

10

15

 $R_{1a}$ ,  $R_{2a}$  und  $R_{3a}$  wie eingangs definiert sind, oder deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestelltes reaktionsfähiges Derivat mit einem Phenylalkylamin der allgemeinen Formel

$$H_2N-CH_2-CH$$
  $Z_a$  , (Va)

in der

 $R_4$  und  $Z_a$  wie eingangs definiert sind, oder mit dessen gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten reaktionsfähigen Derivat, wenn eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IVa eingesetzt wird und  $Z_a$  eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 5 Kohlenstoffatomen darstellt, umgesetzt wird oder

b) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I', in der  $R_{1a}$  die Nitrogruppe darstellt, ein Nitrobenzamid der allgemeinen Formel

$$^{O_2N}$$
 $^{CO-NH-CH_2}$ 
 $^{R_4}$ 
 $^{CO-NH-CH_2}$ 
 $^{CO-NH-CH_2}$ 
 $^{R_4}$ 

in der

5

15

 $\mathbf{R}_4$  und  $\mathbf{Z}_a$  wie eingangs definiert sind und  $\mathbf{E}$  ein Halogenatom darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H - N < \frac{R_{2a}}{R_{3a}}$$
, (VIIa)

in der

 $R_{2a}$  und  $R_{3a}$  wie eingangs definiert sind, umgesetzt wird oder

c) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I', in der Z<sub>a</sub> eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1a}$$
 $CO-NH-CH_2-CH R_{2a}$ 
 $R_{3a}$ 

in der

 $R_4$  und A wie im Anspruch 1 und  $R_{1a}$  bis  $R_{3a}$  wie eingangs definiert sind, oxidiert wird oder

d) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I', in der Z<sub>a</sub> eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1a}$$
 $CO-NH-CH_2-CH R_{2a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 
 $R_{3a}$ 

in der

 ${\bf R_4}$  und B wie im Anspruch 1 und  ${\bf R_{1a}}$  bis  ${\bf R_{3a}}$  wie eingangs definiert sind, hydrolysiert wird oder

e) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>2a</sub> und R<sub>3a</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder R<sub>2a</sub> und R<sub>3a</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 5- bis 7-gliedrigen Alkyleniminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe oder eine in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

R<sub>1a</sub>

$$CO-NH-CH2-CH-Za$$

$$R_{1a}$$

5

10

5

10

15

20

 $\mathbf{R}_4$  wie im Anspruch 1,  $\mathbf{R}_{1a}$  und  $\mathbf{Z}_a$  wie eingangs definiert sind und

 $R_{3a}^{\prime}$  ein Wasserstoffatom darstellt oder die für  $R_{3a}^{\prime}$  vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{2a}$$
' - G , (XIa)

in der

R<sub>2a</sub>' die für R<sub>2a</sub> eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt oder zusammen mit dem Rest R<sub>3a</sub>' der Formel Xa eine geradkettige Alkylengruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe oder eine in 2- und 4-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe darstellt und

G eine nukleophile Austrittsgruppe bedeutet, umgesetzt wird und gewünschtenfalls anschließend eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I', in der Za eine Carboxygruppe darstellt, mittels Veresterung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I', in der Za eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 5 Kohlenstoffatomen darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Nitrogruppe darstellt, mittels Reduktion in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Aminogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Aminogruppe darstellt, über ein entsprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Aminogruppe darstellt, mittels Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> eine Alkanoylaminogruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkanoylteil darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Cyangruppe darstellt, mittels Alkoholyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> eine Alkoxycarbonylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> eine Alkoxycarbonylgruppe und/oder R<sub>2a</sub> und R<sub>3a</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring darstellt, wobei der Alkoxyteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R<sub>1a</sub> die Carboxygruppe und/oder R<sub>2a</sub> und R<sub>3a</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine durch eine Carboxygruppe substituierte Iminogruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen im Iminoring darstellt, übergeführt wird und/oder

15

10

20

25

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I' in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn Za eine Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird.

Priorität: 13. 07. 1979 (P 29 28 352.1)

 Verfahren gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von neuen Carbonsäureamiden der allgemeinen Formel

$$R_{1b} = \sum_{\substack{R_{2b} \\ R_{3b}}} CO-NH-Y_b-CH_2 - \sum_{\substack{R_{2b} \\ R_{3b}}} Z_b$$

in der

10

15

20

5

R<sub>1b</sub> ein Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatom, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Benzyloxy-, Nitro- oder Aminogruppe,

R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder Phenylgruppen oder

R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 6- bis 13-gliedrigen Iminoring, eine Piperidinogruppe, in der eine Methylengruppe durch eine Methylmethylen-, Methoxymethylen-, Carbonyl-, Imino- oder Benzyliminogruppe ersetzt ist, eine in 3- und 5-Stellung je
durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, wobei die Methylengruppe in
4-Stellung gleichzeitig durch einen Sauerstoff- oder
Schwefelatom, eine Sulfoxid- oder Sulfongruppe ersetzt
sein kann, eine in 3- und 5-Stellung durch insgesamt 3

oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine 1,1-Dioxidothiomorpholino- oder Azabicycloalkylgruppe mit 7 bis 9 Kohlenstoffatomen,

- Y<sub>b</sub> eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe und
  - eine Carboxygruppe oder eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, sowie von deren physiologisch verträglichen Salzen mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn b eine Carboxygruppe darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß
    - a) eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel

in der

10

15

20

R<sub>1b</sub>, R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub> wie eingangs definiert sind, oder deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestelltes reaktionsfähiges Derivat mit einem Phenylalkylamin der allgemeinen Formel

$$H_2N-Y_b-CH_2$$
  $Z_b$  , (Vb)

in der

Z<sub>b</sub> und Y<sub>b</sub> wie eingangs definiert sind, oder mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten N-aktivierten Phenylalkylamin der allgemeinen Formel Vb, wenn eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IVb eingesetzt wird und in einem N-aktivier-

ten Phenylalkylamin der allgemeinen Formel Vb  $\mathbf{Z}_{\mathbf{b}}$  eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 5 Kohlenstoffatomen darstellt, umgesetzt wird oder

b) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> in 3- oder 5-Stellung die Nitrogruppe darstellt, ein Nitrobenzamid der allgemeinen Formel

$$NO_2$$
 CO-NH-Y<sub>b</sub>-CH<sub>2</sub>  $Z_b$  , (VIb)

in der

5

10

Z<sub>b</sub> und Y<sub>b</sub> wie eingangs definiert sind und E ein Halogenatom darstellt, mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H - N$$
 $R_{3b}$ 
 $R_{3b}$ 
, (VIIb)

in der

 $^{\rm R}{_{\rm 2b}}$  und  $^{\rm R}{_{\rm 3b}}$  wie eingangs definiert sind, umgesetzt wird oder

c) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I", in der Z<sub>b</sub> eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

A wie im Anspruch 1,  $R_{1b}$  bis  $R_{3b}$  und  $Y_b$  wie eingangs definiert sind, oxidiert wird oder

d) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I", in der  $\mathbf{Z}_{\mathbf{b}}$  eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1b}$$

$$R_{2b}$$

$$R_{3b}$$

$$R_{3b}$$

in der

B wie in Anspruch 1,  $R_{1b}$  bis  $R_{3b}$  und  $Y_b$  wie eingangs definiert sind, hydrolysiert wird oder

e) zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub>, die gleich oder verschieden sein können, Alkylgruppen mit 1 bis 4
Kohlenstoffatomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis 7
Kohlenstoffatomen oder Phenylgruppen oder R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 6- oder 7-gliedrigen Iminoring, eine Methylpiperidinogruppe oder eine in 3- und 5-Stellung durch 2 bis 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe darstellen, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1b} = \begin{bmatrix} CO-NH-Y_b-CH_2 & & & \\ & & & \\ N & & & \\$$

5

10

15

 $R_{1b}$ ,  $Y_b$  und  $Z_b$  wie eingangs definiert sind und  $R_{3b}$ ' ein Wasserstoffatom darstellt oder die für  $R_{3b}$  vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $R_{2b}$  - G ,(XIb)

in der

R<sub>2h</sub>' die für R<sub>2h</sub> eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt oder zusammen mit dem Rest R<sub>3b</sub>' der Formel Xb eine geradkettige Alkylengruppe mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Methylgruppe substituierte n-Pentylengruppe oder eine in 2- und 4-Stellung durch 2 bis 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe darstellt und G eine nukleophile Austrittsgruppe bedeutet, umgesetzt wird und gewünschtenfalls anschließend eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in der Zh eine Carboxygruppe darstellt, mittels Veresterung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I", in der Z<sub>h</sub> eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 5 Kohlenstoffatomen darstellt, übergeführt wird und/oder eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> die Nitrogruppe darstellt, mittels Reduktion in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> die Aminogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1h</sub> die Aminogruppe darstellt, über ein ent- . sprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1h</sub>

ein Chlor- oder Bromatom oder die Hydroxygruppe

10

5

15

20

25

5

1C

15

20

25

darstellt, übergeführt wird und eine so gegebenenfalls erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> die Hydroxygruppe darstellt, mittels Alkylierung oder Benzylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> eine Benzyloxy- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine N-Benzylpiperazinogruppe darstellt, mittels Entbenzylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2b</sub> und R<sub>3b</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom eine Piperazinogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> ein Chlor- oder Bromatom darstellt, mittels Enthalogenierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I", in der R<sub>1b</sub> ein

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I", in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn  $\mathbf{Z}_{\mathbf{b}}$  eine Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird.

Wasserstoffatom darstellt, übergeführt wird und/oder

Priorität: 07. 12. 1979 (P 29 49 259.9)

4. Verfahren gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von neuen Carbonsäureamiden der allgemeinen Formel

$$R_{1c} = \begin{pmatrix} R_{4} & R_{4} \\ R_{1c} & R_{2c} \\ R_{3c} & R_{3c} \end{pmatrix}$$

10

R<sub>4</sub>, X, Y und Z wie im Anspruch 1 definiert sind,
R<sub>c</sub> ein Wasserstoff- oder Chloratom oder eine Piperidinogruppe,

5 R<sub>1c</sub> ein Wasserstoff- oder Halogenatom, eine Alkyl- oder Alkoxygruppe mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxy-, Amino-, Nitro- oder Cyangruppe,

R<sub>2c</sub> eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen,

R<sub>3c</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder eine Adamantylgruppe oder

R<sub>2c</sub> und R<sub>3c</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 5- bis 13-gliedrigen Iminoring, eine durch
eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine in 3- und in 5-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen,
eine Halogenphenylgruppe, eine Carbalkoxygruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Furoylgruppe
substituierte Piperazinogruppe, eine Tetrahydropyridino-,
Octahydro-isochinolino-, Decahydro-isochinolino-, Decahydro-benzazepino-, Octahydro-isoindolo- oder 1,4-Dioxa-

8-aza-spiro-alkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen bedeuten, sowie von deren physiologisch verträglichen Säureadditionssalzen mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn Z die Carboxygruppe enthält, dadurch gekennzeichnet, daß

a) eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel

in der

5

10

15

20

X wie im Anspruch 1 und  $R_c$ ,  $R_{1c}$  bis  $R_{3c}$  wie eingangs definiert sind, oder deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestelltes reaktionsfähiges Derivat mit einem Amin der allgemeinen Formel

$$H_2N - Y - CH - Z$$
, (Vc)

in der

R<sub>4</sub>, Y und Z wie im Anspruch 1 definiert sind, oder mit einem gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel Vc, wenn eine Aminobenzoesäure der allgemeinen Formel IVc eingesetzt wird und wenn Z in einem N-aktivierten Amin der allgemeinen Formel Vc keine Carboxyl- oder Aminogruppe enthält, umgesetzt wird oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Carboxygruppe und Y keine NH-Gruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1c}$$
 $R_{1c}$ 
 $R_{1c}$ 
 $R_{2c}$ 
 $R_{3c}$ 
 $R_{3c}$ 
 $R_{4}$ 
 5

10

15

 $\rm R_4$  , A und X wie im Anspruch 1,  $\rm R_{\rm C}$  und  $\rm R_{\rm 1C}$  bis  $\rm R_{\rm 3C}$  und Y wie eingangs definiert sind, oxydiert wird oder

d) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Carboxygruppe darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der

 $R_4$ , B, X und Y wie im Anspruch 1,  $R_c$  und  $R_{1c}$  bis  $R_{3c}$  wie eingangs definiert sind, hydrolysiert wird oder

e) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2c</sub> eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen, R<sub>3c</sub> eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen oder eine Adamantylgruppe oder R<sub>2c</sub> und R<sub>3c</sub> mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom einen 5-

bis 7-gliedrigen Alkyleniminoring, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe oder eine in 3- und 5-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe und Y eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Methylengruppe bedeuten, eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1c} = \begin{pmatrix} R_{c} & R_{4} & R_{4} \\ R_{1c} & R_{3c} & R_{3c} \end{pmatrix}$$

10 in der

5

15

20

25

 $R_4$ , X und Z wie im Anspruch 1,  $R_c$ ,  $R_{1c}$  bis  $R_{3c}$  und Y wie eingangs definiert sind und  $R_{3c}$ ' ein Wasserstoffatom darstellt oder die für  $R_{3c}$  vorstehend erwähnten Bedeutungen besitzt, mit einer

$$R_{2c}' - G$$
 , (XIc)

Verbindung der allgemeinen Formel

in der

G wie im Anspruch 1 definiert ist und  $R_{2c}$ ' die für  $R_{2c}$  eingangs erwähnten Bedeutungen besitzt oder zusammen mit dem Rest  $R_{3c}$ ' der Formel Xc eine geradkettige Alkylengruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe oder eine in 2- und 4-Stellung jeweils durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte n-Pentylengruppe darstellt, umgesetzt wird oder

f) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I"', in der Y die NH-Gruppe oder einen Sauerstoffatom darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_{1c}$$
 $R_{1c}$ 
 $R_{1c}$ 
 $R_{2c}$ 
 $R_{3c}$ 
 $R_{3c}$ 
 $R_{3c}$ 
 $R_{3c}$ 

in der

5

X wie im Anspruch 1 definiert ist, R<sub>c</sub>, R<sub>1c</sub> bis R<sub>3c</sub> und Y wie eingangs definiert sind, oder deren Alkalisalz mit einem Phenylderivat der allgemeinen Formel

$$L - CH - Z$$
 , (XIIIc)

in der

 $\mathbf{R_4}$ , L und Z wie im Anspruch 1 definiert sind, umgesetzt wird

und gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Carboxygruppe darstellt, mittels Veresterung bzw. Amidierung in einer entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine veresterte Carboxygruppe oder eine gegebenenfalls durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen und/oder Alkenylgruppe mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen mono- oder disubstituierte Aminocarbonylgruppe, eine Piperidinocarbonyl-, Morpholinocarbonyl-, Thiomorpholinocarbonyl- oder N-Alkyl-piperazinocarbonylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

15

10

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der R<sub>1c</sub> und/oder Z eine Nitrogruppe darstellt, mittels Reduktion in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der R<sub>1c</sub> und/oder Z eine Aminogruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der R<sub>1c</sub> und/oder Z eine Aminogruppe darstellt, über ein entsprechendes Diazoniumsalz in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der R<sub>1c</sub> die Hydroxy- oder Cyangruppe, ein Chlor- oder Bromatom und/oder Z ein Chloratom oder die Cyangruppe darstellen, übergeführt wird, wobei eine so gegebenenfalls erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der R<sub>1c</sub> die Hydroxygruppe darstellt, mittels Alkylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der R<sub>1c</sub> eine Alkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, übergeführt werden kann, und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, mittels Oxidation in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Hydroxymethylgruppe darstellt, mittels Halogenierung und anschließender Umsetzung mit einem Malonsäureester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine durch zwei Alkoxycarbonylgruppen substituierte Äthylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Formylgruppe darstellt, mittels Acetalisierung in eine entsprechende Verbindung der allgemei-

5

10

15

20

25

5

10

15

20

25

30

nen Formel I"', in der Z eine Dialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Formylgruppe darstellt, mittels Kondensation und gegebenenfalls anschließender Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine durch eine Hydroxycarbonyl- oder Alkoxycarbonylgruppe substituierte Äthylengruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z ein Wasserstoffatom darstellt, mittels Friedel-Crafts-Acylierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine gegebenenfalls durch eine Alkoxycarbonylgruppe substituierte Acetylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Nitrilgruppe darstellt, mittels Alkoholyse über einen entsprechenden Iminoester in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Trialkoxymethylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Alkoxycarbonylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Acetylgruppe darstellt, durch Erhitzen mit einem Amin und Schwefel und anschließend in Gegenwart einer anorganischen Base in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Hydroxycarbonylmethylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z eine Carboxygruppe darstellt, mittels Überführung in ein Sulfonsäurehydrazid und anschließende Disproportionierung in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I"', in der Z die Formylgruppe darstellt, übergeführt wird und/oder

eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I"'
in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren und auch Basen, wenn
Z eine Carboxylgruppe enthält, übergeführt wird.

Priorität: 30. 04. 1980 (P 30 16 651.9)

15 5. Verfahren zur Herstellung von neuen 2-Amino-benzoesäure-Derivaten der allgemeinen Formel

$$R_5$$
 $R_6$ 
 $R_7$ 
 $R_7$ 

in der

20

5

R<sub>5</sub> ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom, eine Amino-, Cyan- oder Hydroxygruppe, eine gegebenenfalls durch eine Phenyl-gruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen,

- R<sub>6</sub> und R<sub>7</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom, eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, in der der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine N-Alkylphenylamino- oder N-Alkyl-benzylaminogruppe, wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, 5 eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Phenylgruppe substituierte 10 Piperidinogruppe, eine durch 2, 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Pyridyl-, Benzyl- oder Furoylgruppe substituierte Piperazinogruppe, eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Aza-bicyclo-20 alkylgruppe mit 7 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro-alkangruppe mit insgesamt 6 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Pyrrolidino- oder Tetrahydro-pyridinogruppe und
- 25 W eine Carboxy-, Aminocarbonyl-, Cyano- oder Alkoxycar-bonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, sowie von deren Säureadditionssalzen mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß
  - a) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der  $R_5$  eine Aminogruppe darstellt, eine Nitroverbindung der allgemeinen Formel

$$O_2N \longrightarrow \mathbb{R}_7$$

in der  $R_6$ ,  $R_7$  und W wie eingangs definiert sind, reduziert wird oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der R<sub>5</sub> eine Hydroxygruppe, eine Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

$$H_2N \longrightarrow N \longrightarrow R_6$$
 ,(Ia')

in der

5

10

15

20

R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und W wie eingangs definiert sind, mit einem Nitrit in ein Diazoniumsalz übergeführt wird und das so erhaltene Diazoniumsalz anschließend in Gegenwart von Schwefelsäure, in Gegenwart von Kupfer oder in Gegenwart eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes durch Erwärmen in die entsprechende Verbindung übergeführt wird oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel Ia, in der R<sub>5</sub> eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, eine Hydroxyverbindung der allgemeinen Formel

HO 
$$R_6$$
 ,(Ia")

 $\mathbf{R_6},~\mathbf{R_7}$  und W wie eingangs definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$D - R_5'$$
 , (III)

in der

5

10

15

. 20

R<sub>5</sub>' eine gegebenenfalls durch eine Phenylgruppe substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkylgruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen und

D eine nukleophile Austrittsgruppe oder zusammen mit dem benachbarten Wasserstoffatom des Restes  $R_5$ ' eine Diazogruppe bedeuten, alkyliert und erforderlichenfalls anschließend hydrolysiert wird

und gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel Ia, in der W eine Cyano-, Aminocarbonyl- oder Alkoxycarbonylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel Ia, in der W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird und/oder eine erhaltene Verbindung der allgemeinen

Formel Ia in ihre Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird.

6. Verfahren gemäß Anspruch 5 zur Herstellung von neuen 2-Aminobenzoesäure-Derivaten der allgemeinen Formel

$$R_5$$
 $N$ 
 $R_{6a}$ 
 $R_{7a}$ 
,(I'a)

5

10

15

20

25

 $R_5$  und W wie im Anspruch 5 definiert sind,

R<sub>6a</sub> und R<sub>7a</sub> zusammen mit dem dazwischenliegenden Stickstoffatom, eine N-Alkyl-cyclohexylaminogruppe, in der der Alkylteil 2 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine N-Alkyl-phenylamino- oder N-Alkyl-benzylaminogruppe, wobei der Alkylteil jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatome enthalten kann, eine cyclische Alkyleniminogruppe mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine Phenylgruppe substituierte Piperidinogruppe, eine durch 2, 3 oder 4 Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Piperidinogruppe, eine gegebenenfalls durch eine oder zwei Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen substituierte Morpholino- oder Thiomorpholinogruppe, eine in 4-Stellung durch eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, eine Alkoxycarbonylgruppe mit insgesamt 2 bis 4 Kohlenstoffatomen, eine Phenyl-, Halogenphenyl-, Pyridyl-, Benzyl- oder Furoylgruppe substituierte Piperazinogruppe, eine gesättigte oder teilweise ungesättigte Aza-bicycloalkylgruppe mit 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, eine 1,4-Dioxa-8-aza-spiro-alkangruppe mit insgesamt 6 bis 8 Kohlenstoffatomen, eine Pyrrolidino- oder Tetrahydro-pyridinogruppe bedeuten, sowie von deren Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß

a) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I'a, in der  $R_5$  eine Aminogruppe darstellt, eine Nitroverbindung der allgemeinen Formel

in der

5

10

15

R<sub>6a</sub>, R<sub>7a</sub> and W wie eingangs definiert sind, reduziert wird oder

b) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I'a, in der  $R_5$  eine Hydroxygruppe, eine Cyangruppe, ein Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der

R<sub>6a</sub>, R<sub>7a</sub> und W wie eingangs definiert sind, mit einem Nitrit in ein Diazoniumsalz übergeführt wird und das so erhaltene Diazoniumsalz anschließend in Gegenwart von Schwefelsäure, in Gegenwart von Kupfer oder in Gegenwart eines entsprechenden Kupfer-(I)-Salzes durch Erwärmen in die entsprechende Verbindung übergeführt wird oder

c) zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel I'a, in der R<sub>5</sub> eine gegebenenfalls durch eine Phennylgruppe substituierte Alkoxygruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen oder eine Alkoxygruppe mit 4 bis 6 Kohlenstoffatomen darstellt, eine Hydroxyverbindung der allgemeinen Formel

in der

 $^{\rm R}{}_{\rm 6a}$  ,  $^{\rm R}{}_{\rm 7a}$  und W wie eingangs definiert sind, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

5

10

. 15

20

in der R<sub>5</sub>' und Z wie im Anspruch 5 definiert sind, alkyliert und erforderlichenfalls anschließend hydrolysiert wird und gewünschtenfalls anschließend eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I'a, in der W eine Cyano-, Aminocarbonyl- oder Alkoxycarbonylgruppe darstellt, mittels Hydrolyse in eine entsprechende Verbindung der allgemeinen Formel I'a, in der W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird und/oder eine erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I'a, in ihre Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen, wenn W die Carboxygruppe darstellt, übergeführt wird.

Priorität: 30. 04. 1980 (P 30 16 650.8)

- Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in einem Lösungsmittel durchgeführt wird.
- 8. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1a, 2a, 3a, 4a und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart eines die Säure aktivierenden,eines wasserentziehenden Mittels oder eines das Amin aktivierenden Mittels jeweils gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base und bei Temperaturen zwischen -25 und 250°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, durchgeführt wird.
- 9. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1b, 2b, 3b und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base, in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie Kupfer und/oder in einem Druckgefäß und bei Temperaturen zwischen 20 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, z.B. bei 100°C, durchgeführt wird.
- 10. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1c, 2c, 3c, 4c und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C, durchgeführt wird.
- 11. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1d, 2d, 3d, 4d und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Hydrolyse in Gegenwart einer Säure oder Base und bei der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches durchgeführt wird.
- 12. Verfahren gemäß den Anspüchen 1e, 2e, 3e, 4e und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Methylierung mit Formaldehyd in Gegenwart eines Reduktionsmittels durchgeführt wird.

- 13. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1e, 2e, 3e, 4e, 7 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 75°C, durchgeführt wird.
- 14. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1f, 4f und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 50 und 100°C, durchgeführt wird.
- 15. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1g und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 20 und 180°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 50 und 150°C, durchgeführt wird.
- 16. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1h und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 60°C, durchgeführt wird.
- 17. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1i und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung bei Temperaturen zwischen 0 und
  80°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 25 und
  50°C, durchgeführt wird.
- 18. Verfahren gemäß den Ansprüchen 5a, 6a und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Reduktion bei Temperaturen zwischen O und 50°C durchgeführt wird.
- 19. Verfahren gemäß den Ansprüchen 5b, 6b und 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Diazoniumsalz bei niederen Temperaturen, z.B. bei Temperaturen zwischen -10 und 5°C, hergestellt und anschließend auf Temperaturen zwischen 15 und 90°C erhitzt wird.

20. Verfahren gemäß den Ansprüchen 5c, 6c und 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkylierung bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 15 und 70°C, durchgeführt wird.



## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 80103670.8

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANNIELDUNG (Int. CL.)	
Katozone	Kennzeichnung des Dokumungs maßgeblichen Teile	imit Angahu, soweit erforderech, der	bittir t Anspriich	
	AT - B - 347 92 + Seiten 2,3		1,12,	C O7 D 295/14 C O7 C 103/84 C O7 C 101/48 C O7 D 211/14 C O7 D 217/04 C O7 D 223/16 C O7 D 265/28
	FR - A1 - 2 381 + Patentansp	C28 (HOECHST)	1,12,	C O7 D 279/12 C O7 D 401/04 C O7 D 491/11 A 61 K 31/00
	DE - A1 - 2 604 + Patentansp	560 (BOEHRINGER) prüche +	1,12,	
	US - A - 3 936		14,19,	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.)
	+ Spalten 1- DE - A1 - 2 659 + Seiten 4-	 5 144 (BASF)	1,13	C 07 D 295/00 C 07 C 103/00 C 07 C 101/00 C 07 D 211/00 C 07 D 213/00 C 07 D 217/00 C 07 D 223/00 C 07 D 265/00 C 07 D 279/00 C 07 D 401/00 C 07 D 491/00 A 61 K 31/00
x				KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE  X: von besonderer Bedeuting A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarun P: Zwischenkteratur T. der Erfindung zugrunde Itegende Theorien oder Grundsätze E: kollidierende Anmeldung D in der Anmeldung angeführt Dokument L: aus andern Grunden angeführtes Dokument 2: Mitglied der gleichen Fatent
X	Der vorliegende Recherchenbertunt wurde für alle Patentansprüche erstellt.			tampie, ubereinstimmend Dokumen:
Becharens	nor! WIEN	Abschaltdatum der Recharche O1 = 10=1980	Protes	HOCHHAUSER